(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 27. Dezember 2002 (27.12.2002)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/103043 A2

(51) Internationale Patentklassifikation7: C12Q 1/68

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP02/06808

(22) Internationales Anmeldedatum:

19. Juni 2002 (19.06.2002)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

101 29 410.7

19. Juni 2001 (19.06.2001)

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): VERMICON AG [DE/DE]; Emmy-Noether-Strasse 2, 80992 München (DE).
- (72) Erfinder: und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BEIMFOHR, Claudia [DE/DE]; Blutenburgstrasse 32, 80636 München (DE). SNAIDR, Jiri [DE/DE]; Ludwig-Thoma-Strasse 17, 85256 Vierkirchen (DE).
- (74) Anwalt: NEUEFEIND, Regina; Maiwald Patentanwalts GmbH, Elisenhof, Elisenstrasse 3, 80335 München (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

FP05 - 0056

(54) Title: METHOD FOR THE SPECIFIC FAST DETECTION OF BACTERIA WHICH IS HARMFUL TO BEER

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUM SPEZIFISCHEN SCHNELLNACHWEIS BIERSCHÄDLICHER BAKTERIEN

(57) Abstract: The invention relates to a method for the specific fast detection of bacteria which is harmful to beer by in situhybridisation. The invention also relates to oligonucleotide probes suitable for use with said method and kits enabling the inventive detection method to be carried out.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft ein Verfahren zum spezifischen Schnellnachweis bierschädlicher Bakterien durch in situ-Hybridisierung, für das Versahren geeignete Oligonukleotidsonden, sowie Kits, mit denen das Nachweisversahren durchgeführt werden kann.



Verfahren zum spezifischen Schnellnachweis bierschädlicher Bakterien

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zum spezifischen Schnellnachweis bierschädlicher Bakterien durch in situ-Hybridisierung, für das Verfahren geeignete Oligonukleotidsonden, sowie Kits, mit denen das Nachweisverfahren durchgeführt werden kann.

Die jährliche Bierproduktion der EU liegt bei etwa 313 Millionen Hektolitern, davon werden allein 112 Millionen Hektoliter in Deutschland hergestellt. Mit ungefähr 1270 ansässigen Brauereien und einem Jahresumsatz von etwa 18 Milliarden DM ist der Brauprozess einer der wichtigsten industriell eingesetzten biotechnologischen Prozesse in Deutschland ("Daten aus der Brauwirtschaft Europa 1999", Deutscher Brauer Bund, 2001, Bonn, http://www.brauer-bund.de).

Um den hohen Anforderungen an die Qualität des Produktes Bier gerecht zu werden, ist neben der Auswahl der Rohstoffe und dem Brauvorgang selbst auch die mikrobiologische Qualitätskontrolle von sehr großer Bedeutung.

20

Aufgrund der äußerst selektiven und teilweise bakterioziden Wirkung des Bieres ist in Brauanlagen nur ein sehr enges Spektrum von Mikroorganismen angesiedelt. Zur Persistenz im Habitat Bier müssen Mikroorganismen ein niedrigen pH-Wert, eine anaerobe Atmosphäre, Hopfenbitterstoffe, Alkohol und eine sehr geringe Nähr- und Wuchsstoffmenge und –vielfalt tolerieren. (W. Back, Farbatlas und Handbuch der Getränkebiologie, 1994, Verlag Hans Carl, Nürnberg). Als bierschädliche Mikroorganismen sind dementsprechend überwiegend Milchsäurebakterien der Gattungen Lactobacillus und Pediococcus sowie Vertreter der Gattungen Pectinatus und Megasphaera bekannt.

30

25

Unter dem Begriff Milchsäurebakterien werden alle gram-positiven, nicht sporenbildenden, Katalase-negativen Stäbchen und Kokken zusammengefasst. Bis dato werden neun verschiedene Gattungen (*Lactobacillus*, *Lactococcus*,

5

Leuconostoc, Carnobacterium, Bifidobacterium, Enterococcus, Pediococcus, Weissella und Streptococcus) unter dem Begriff Milchsäurebakterien zusammengfasst. Phylogenetisch werden alle Vertreter der Milchsäurebakterien als Mitglieder der gram-positiven Bakterien mit niedrigem GC-Gehalt der DNS eingestuft. (Brock, Mikrobiologie, 2001, Spektrum Akademischer Verlag GmbH Heidelberg-Berlin).

Einige dieser Gattungen sind für die Lebensmittelindustrie von großer Bedeutung. So werden Vertreter der Gattungen *Lactobacillus*, *Lactococcus* und *Streptococcus* zur Fermentation von Käse, Jogurt, Buttermilch, Sauerrahm, Sauerkraut, Fleisch- und Wurstprodukten und anderen Lebensmitteln eingesetzt.

Allerdings sind Milchsäurebakterien keineswegs nur im positiven Sinne relevant für die Lebensmittel- und Getränkeindustrie. Vielmehr spielen einige Vertreter verschiedener Gattungen eine wichtige Rolle als Lebensmittelverderber.

So sind z. B. einige Arten der Gattungen Lactobacillus und Pediococcus für mehr als 90 % des durch mikrobielles Wachstum verursachten Bierverderbs verantwortlich. Der durch diese Organismen verursachte Produktverderb geht mit Geschmacks- und Geruchsveränderungen und in der Regel mit starker Trübung des Bieres einher.

Die Vertreter der sehr heterogenen Gattung Lactobacillus werden als gram-positive, nicht sporenbildende, homo- oder heterofermentative, Katalase-negative und gewöhnlich nicht bewegliche Stäbchen beschrieben. Zur Zeit sind in dieser Gattung über 50 verschiedene Arten vereint, von denen nur eine sehr geringe Anzahl als bierschädlich ausgewiesen ist.

Pediokokken werden als gram-positive, nicht-sporenbildende, homofermentative, Katalase-negative und hauptsächlich in Tetraden vorkommenden Kokken charakterisiert. Auch in dieser Gattung sind nur wenige Arten zum Wachstum im

20

- 3 -

Bier und dem daraus resultierenden Verderb des Bieres befähigt. (Brock, Mikrobiologie, 2001, Spektrum Akademischer Verlag GmbH Heidelberg-Berlin; Allgemeine Mikrobiologie, H. Schlegel, 1992, Georg Thieme Verlag Stuttgart).

- Die folgenden Arten unter den Milchsäurebakterien sind als potentiell bierschädlich beschrieben: Lactobacillus brevis, Lactobacillus buchneri, Lactobacillus lindneri, Lactobacillus coryniformis, Lactobacillus plantarum, Lactobacillus pseudoplantarum, Lactobacillus casei, Lactobacillus paracasei, Lactobacillus fructivorans, Lactobacillus perolens, Lactobacillus rhamnosus, Lactobacillus frigidus, Pediococcus damnosus, Pediococcus inopinatus (W. Back, Farbatlas und Handbuch der Getränkebiologie, 1994, Verlag Hans Carl, Nürnberg). In der Praxis von Bedeutung sind vor allem Lactobacillus brevis, Lactobacillus lindneri und Pediococcus damnosus.
- Zusätzlich zu den genannten gram-positiven Milchsäurebakterien sind auch einige gram-negative Bakterien der Gattungen Pectinatus und Megasphaera als
 Bierverderber bekannt. Die stäbchenförmigen Zellen der Gattung Pectinatus werden als strikt anaerobe, motile und leicht gekrümmte Bakterien beschrieben. Die sphaerischen oder leicht ovalen kokkoiden Zellen der Gattung Megasphaera zählen
 ebenfalls zu den strikt anaeroben Mikroorganismen. (W. Back, Farbatlas und Handbuch der Getränkebiologie, 1994, Verlag Hans Carl, Nürnberg). Während die weiter oben genannten gram-positiven Bierschädlinge als sogenannte Primärkontaminanten im Bier selbst vorkommen, treten Kontaminationen mit Megasphaera und Pectinatus zumeist erst im Abfüllbereich direkt am Abfüller auf, weswegen die
 Bakterien auch als Sekundärkontaminanten bezeichnet werden.

Als bierschädliche gram-negative Bakterien wurden bislang beschrieben: *Pectinatus frisingensis*, *Pectinatus cerevisiiphilus*, *Megasphaera cerevisiae* (W. Back, Farbatlas und Handbuch der Getränkebiologie, 1994, Verlag Hans Carl, Nürnberg).

Die Heterogenität der bierschädlichen Mikroorganismen stellt höchste Anforderungen an die mikrobiologische Qualitätskontrolle in Brauereien. Hinzu kommt das im Vergleich zur Chargengröße von bis zu 1 000 Hektolitern sehr geringe Volumen (in der Regel 250 bis 500 ml) der zur Analyse verwendeten Probe (Back, W. und Pöschl, P., Bypass-Membranfiltration [BM-System] – Verbesserung des Spurennachweises nach der Filtration. Brauwelt 138: 2312-2315).

Standardmäßig erfolgt der Nachweis bierschädlicher Bakterien bis heute durch Kultivierung. Hierfür stehen verschiedene Selektivmedien, wie NBB, VLB-S7S, UBA und MRS, zur Verfügung. Alle eingesetzten Selektivmedien sollen das Wachstum der bierschädlichen Bakterien begünstigen, wobei gleichzeitig das Wachstum der mikrobiellen Begleitflora und/oder brauereispezifischer Hefekulturen durch Hemmstoffe inhibiert wird. Allen Kultivierungsverfahren ist gemeinsam, dass sie lediglich eine qualitative Aussage bezüglich der An- oder Abwesenheit von Bierschädlingen ermöglichen. Ein quantitativer Nachweis erfolgt nicht. Die traditionellen Kultivierungsverfahren sind zudem mit bis zu zwölf Tagen Kultivierungsdauer äußerst zeitaufwendig. Dies führt zu hohen indirekten Kosten durch die notwendige Lagerung des Bieres bis zum Abschluss der Qualitätskontrolle und der Freigabe der Produktionscharge.

20

25

30

5

Bei jedem positiven Ergebnis der Kultivierung wäre eine nachfolgende Charakterisierung des detektierten Bierschädlings sinnvoll. Eine solche weitergehende Bestimmung erfolgt bislang deshalb nicht, weil keine anwenderfreundlichen Methoden hierfür zur Verfügung stehen. Zur genauen Bestimmung des bierschädlichen Bakteriums müssten weitere physiologische Tests (wie Gram-Färbung, Zuckerverwertungsreihen) durchgeführt werden. Dies ist zum einen sehr zeitaufwendig, zum andern stellt die sachgerechte Durchführung dieser Analysen hohe Anforderungen an die Qualifikation des ausführenden Personals. Der Verzicht auf die genauere Analyse bedeutet zugleich aber den Verzicht auf die Vorteile, welche in einer solchen Analyse liegen. So lässt die genaue Kenntnis des

Schädlings Rückschlüsse auf die mögliche Kontaminationsquelle zu und eröffnet so die Möglichkeit, durch effektive Bekämpfung des Bierschädlings weiteren Kontaminationen entgegen zu wirken. In diesem Zusammenhang ist es auch hilfreich zu wissen, ob immer der gleiche Bierschädling oder ob verschiedene Keime für den Produktverderb verantwortlich sind.

Als logische Konsequenz aus den Schwierigkeiten, welche die traditionellen Kultivierungsverfahren beim Nachweis bierschädlicher Bakterien haben, bieten sich daher Nachweisverfahren auf Nukleinsäurebasis an.

10

15

20

25

30

5

Bei der PCR, der Polymerase-Kettenreaktion, wird, nach einer Voranreicherung der Untersuchungsprobe (zumeist in NBB-Medium), mit spezifischen Primern ein charakteristisches Stück des jeweiligen Bakteriengenoms amplifiziert. Findet der Primer seine Zielstelle, so kommt es zu einer millionenfachen Vermehrung eines Stücks der Erbsubstanz. Bei der anschließenden Analyse, z.B. mittels eines DNA-Fragmente auftrennenden Agarose-Gels kann eine qualitative Bewertung stattfinden. Im einfachsten Fall führt dies zu der Aussage, dass die Zielstellen für die verwendeten Primer in der untersuchten Probe vorhanden waren. Weitere Aussagen sind nicht möglich; diese Zielstellen können sowohl von einem lebenden Bakterium, als auch von einem toten Bakterium oder von nackter DNA stammen. Eine Differenzierung ist hier nicht möglich. Dies erweist sich für die Untersuchung von Bierproben als äußerst problematisch. Im Bier selbst und in den unterschiedlichen auf Würzebasis bestehenden Selektivmedien ist ein hohe Anzahl toter, zur biologischen Säuerung eingesetzter Milchsäurebakterien enthalten. Da die PCR-Reaktion auch bei Anwesenheit solcher toten Bakterien oder deren nackter DNA positiv ausfällt, kommt es hier fast zwangsläufig zu falsch positiven Ergebnissen. Andererseits können diverse im Bier vorhandene Stoffe eine Inhibierung des DNA amplifizierenden Enzyms, der Taq-Polymerase, herbeiführen. Dies ist eine häufige Ursache falsch negativer Ergebnisse. Eine Weiterführung der PCR-Technik stellt die quantitative PCR dar, bei der versucht wird, eine Korrelation zwischen Menge an

vorhandenen Bakterien und der Menge an amplifizierter DNA herzustellen. Vorteile der PCR liegen in ihrer hohen Spezifität, leichten Anwendbarkeit und im geringen Zeitaufwand. Wesentliche Nachteile sind ihre hohe Anfälligkeit für Kontaminationen und damit falsch positive Ergebnisse sowie die bereits erwähnte fehlende Möglichkeit zwischen lebenden und toten Zellen bzw. nackter DNA zu unterscheiden.

Einen einzigartigen Ansatz, die Spezifität molekularbiologischer Methoden wie der PCR zu realisieren, ohne die mit dieser Methode verbunden Nachteile in Kauf nehmen zu müssen, bietet die Methode der Fluoreszenz-In-Situ-Hybridisierung (FISH; Amann, R. I., W. Ludwig und K.-H. Schleifer, 1995. Phylogenetic identification and in situ detection of individual microbial cells without cultivation. Microbial. Rev. 59, S. 143-169). Hierbei können Bakterienarten, -gattungen oder -gruppen hochspezifisch identifiziert und visualisiert werden.

15

20

25

10

5

Die FISH-Technik basiert auf der Tatsache, dass es in Bakterienzellen bestimmte Moleküle gibt, die aufgrund ihrer lebenswichtigen Funktion im Laufe der Evolution nur wenig mutiert wurden: Die 16S und die 23S ribosomale Ribonukleinsäure (rRNS). Beide sind Bestandteile der Ribosomen, den Orten der Proteinbiosynthese, und können aufgrund ihrer ubiquitären Verbreitung, ihrer Größe, und ihrer strukturellen und funktionellen Konstanz als spezifische Marker dienen (Woese, C. R., 1987. Bacterial evolution. Microbiol. Rev. 51, S. 221-271). Ausgehend von einer vergleichenden Sequenzanalyse können phylogenetische Beziehungen allein aufgrund dieser Daten aufgestellt werden. Dazu müssen diese Sequenzdaten in ein Alignment gebracht werden. Im Alignment, welches sich auf Kenntnisse über die Sekundärstruktur und Tertiärstruktur dieser Makromoleküle stützt, werden die homologen Positionen der ribosomalen Nukleinsäuren in Einklang miteinander gebracht.

Ausgehend von diesen Daten können phylogenetische Berechnungen durchgeführt werden. Der Einsatz modernster Computertechnologie macht es möglich, auch großangelegte Berechnungen schnell und effektiv auszuführen, sowie große Datenbanken, welche die Alignment-Sequenzen der 16S-rRNA und 23S-rRNA beinhalten, anzulegen. Durch den schnellen Zugriff auf dieses Datenmaterial können neu erhaltene Sequenzen in kurzer Zeit phylogenetisch analysiert werden. Diese rRNA Datenbanken können dazu verwendet werden, art- und gattungsspezifische Gensonden zu konstruieren. Hierbei werden alle verfügbaren rRNA Sequenzen miteinander verglichen und für bestimmte Sequenzstellen Sonden entworfen, die spezifisch eine Bakterienart, -gattung oder -gruppe erfassen.

Bei der FISH (Fluoreszenz-In-Situ-Hybridisierung)-Technik werden diese Gensonden, die zu einer bestimmten Region auf der ribosomalen Zielsequenz komplementär sind, in die Zelle geschleust. Die Gensonden sind i.d.R. kleine, 16-20 Basen lange, einzelsträngige Desoxyribonukleinsäurestücke und richten sich gegen eine Zielregion, welche typisch für eine Bakterienart oder eine Bakteriengruppe ist. Findet die fluoreszenzmarkierte Gensonde in einer Bakterienzelle ihre Zielsequenz, so bindet sie daran und die Zellen können aufgrund ihrer Fluoreszenz im Fluoreszenzmikroskop detektiert werden.

20

25

5

10

15

Die FISH-Analyse wird grundsätzlich auf einem Objektträger durchgeführt, da bei der Auswertung die Bakterien durch Bestrahlung mit einem hochenergetischen Licht visualisiert, also sichtbar gemacht werden. Hierin liegt allerdings einer der Nachteile der klassischen FISH-Analyse: da auf einem Objektträger naturgemäß nur relative kleine Volumina analysiert werden können, kann die Sensitivität der Methode unbefriedigend und für eine verlässliche Analyse nicht ausreichend sein. Mit der vorliegenden Erfindung werden daher die Vorteile der klassischen FISH-Analyse mit denen der Kultivierung verknüpft. Durch einen vergleichsweise kurzen Kultivierungsschritt wird sichergestellt, dass die nachzuweisenden Bakterien in

-8-

ausreichender Zahl vorliegen, bevor der Nachweis der Bakterien mittels spezifischer FISH durchgeführt wird.

Die Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens zum spezifischen

- 5 Schnellnachweis bierschädlicher Bakterien umfasst somit die folgenden Schritte:
 - Kultivierung der in der untersuchten Probe enthaltenen Bakterien
 - Fixierung der in der Probe enthaltenen Bakterien
 - Inkubation der fixierten Bakterien mit Nukleinsäuresondenmolekülen, um eine Hybridisierung herbeizuführen
- Entfernen bzw. Abwaschen der nicht hybridisierten Nukleinsäuresondenmoleküle und
 - Detektieren der mit den Nukleinsäuresondenmolekülen hybridisierten Bakterien.

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung wird unter "Kultivieren" die Vermehrung der in der Probe enthaltenen Bakterien in einem geeigneten Kultivierungsmedium verstanden. Die hierzu geeigneten Verfahren sind dem Fachmann wohlbekannt.

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung wird unter "Fixieren" der Bakterien eine Behandlung verstanden, mit der die Bakterienhülle für Nukleinsäuresonden durchlässig gemacht wird. Zur Fixierung wird üblicherweise Ethanol verwendet. Kann die Zellwand mit diesen Maßnahmen nicht von den Nukleinsäuresonden penetriert werden, so sind dem Fachmann ausreichend weitere Maßnahmen bekannt, die zu demselben Ergebnis führen. Dazu zählen beispielsweise Methanol, Mischungen von Alkoholen, eine niederprozentige Paraformaldehydlösung oder eine verdünnte Formaldehydlösung, enzymatische Behandlungen oder ähnliches. Es kann sich in einer besonders bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens ein enzymatischer Schritt zum vollständigen Aufschluss der Bakterien anschließen. Als Enzyme sind hier beispielsweise zu nennen Lysozym, Proteinase K und Mutanolysin. Dem Fachmann sind hier ausreichend geeignete Verfahren bekannt

und er wird auf einfache Weise feststellen können, welches Mittel für den Zellaufschluss je nach Bakterium besonders geeignet ist.

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung werden für die "Hybridisierung" die fixierten Bakterien mit fluoreszenzmarkierten Nukleinsäuresonden inkubiert. Diese Nukleinsäuresonden, die aus einem Oligonukleotid und einem daran gebundenen Marker bestehen, können dann die Zellhülle penetrieren und sich an die der Nukleinsäuresonde entsprechenden Zielsequenz im Zellinneren binden. Die Bindung ist als Ausbildung von Wasserstoffbrücken zwischen komplementären

10 Nukleinsäurestücken zu verstehen.

Die Nukleinsäuresonde kann dabei komplementär zu einer chromosomalen oder episomalen DNA sein, aber auch zu einer mRNA oder rRNA des nachzuweisenden Mikroorganismus. Von Vorteil ist es, eine Nukleinsäuresonde zu wählen, die zu einem Bereich komplementär ist, der in einer Kopiezahl von mehr als 1 im nachzuweisenden Mikroorganismus vorliegt. Die nachzuweisende Sequenz liegt bevorzugt 500 – 100.000 mal pro Zelle vor, besonders bevorzugt 1.000 – 50.000 mal. Aus diesem Grunde wird bevorzugt die rRNA als Zielstelle verwendet, da die Ribosomen in der Zelle als Orte der Proteinbiosynthese vieltausendfach in jeder aktiven Zelle vorliegen.

Bei der Nukleinsäuresonde im Sinne der Erfindung kann es sich um eine DNA- oder RNA-Sonde handeln, die in der Regel zwischen 12 und 1000 Nukleotide umfassen wird, bevorzugt zwischen 12 und 500, bevorzugter zwischen 12 und 200, besonders bevorzugt zwischen 17 und 50 und zwischen 15 und 40 und am meisten bevorzugt zwischen 17 und 25 Nukleotide. Die Auswahl der Nukleinsäuresonden geschieht nach den Gesichtspunkten, ob eine komplementäre Sequenz in dem nachzuweisenden Mikroorganismus vorliegt. Durch diese Auswahl einer definierten Sequenz, kann dadurch eine Bakterienart, eine Bakteriengattung oder eine ganze Bakteriengruppe erfasst werden. Komplementarität sollte bei einer Sonde von 15

15

20

25

Nukleotiden über 100% der Sequenz gegeben sein. Bei Oligonukleotiden mit mehr als 15 Nukleotiden sind ein bis mehrere, vorzugsweise ein, zwei oder drei Fehlpaarungsstellen erlaubt.

Im Rahmen des erfindungsgemäßen Verfahrens haben die erfindungsgemäßen Nukleinsondenmoleküle die nachstehend angegebenen Längen und Sequenzen (alle Nukleinsondenmoleküle sind in 5'-3'-Richtung notiert).

Die erfindungsgemäßen Nukleinsäuresondenmoleküle sind für den Nachweis

bierschädlicher Milchsäurebakterien der Gattungen Lactobacillus und Pediococcus,
insbesondere der Spezies Pediococcus damnosus, Lactobacillus coryniformis,
Lactobacillus perolens, Lactobacillus buchneri, Lactobacillus plantarum,
Lactobacillus fructivorans, Lactobacillus lindneri, Lactobacillus casei, Lactobacillus
brevis sowie für den Nachweis bierschädlicher gram-negativer Bakterien der

Gattungen Pectinatus und Megasphaera, insbesondere der Spezies Pectinatus
frisingensis, Pectinatus cerevisiiphilus, Megasphaera cerevisiae geeignet und

werden entsprechend in dem erfindungsgemäßen Nachweisverfahren eingsetzt.

SEQ ID No. 1

20 TGG TGA TGC AAG CAC CAC

SEQ ID No. 2 ATG MTG ATG CAA GCA CCA R

25 SEQ ID NO. 3 CAT GCG GTC TCC GTG GTT

Die Sequenzen SEQ ID No. 1 bis 3 sind vor allem zum Nachweis von *Lactobacillus* perolens geeignet. SEQ ID No. 1 bis 3 stellen bevorzugte Ausführungsformen der Erfindung dar.

- 11 -

SEQ ID No. 4

ACG CTG AGT GGC GCG GGT

5 SEQ ID No. 4 eignet sich vor allem zum Nachweis von *Lactobacillus buchneri*. SEQ ID No. 4 stellt eine bevorzugte Ausführungsform der Erfindung dar.

SEQ ID No. 5

GCG GGA CCA TCC AAA AGT G

10

SEQ ID No. 5 eignet sich vor allem zum Nachweis von Lactobacillus plantarum.

SEQ ID No. 5 stellt eine bevorzugte Ausführungsform der Erfindung dar.

SEQ ID No. 6

15 GGC GGC AGG GTC CAA AAG

SEQ ID No. 6 eignet sich vor allem zum Nachweis von Lactobacillus fructivorans.

SEQ ID No. 6 stellt eine bevorzugte Ausführungsform der Erfindung dar.

20 SEQ ID No. 7

CGT CAC GCC GAC AAC AGT

SEQ ID No. 7 eignet sich vor allem zum Nachweis von *Lactobacillus casei*. SEQ ID No. 7 stellt eine bevorzugte Ausführungsform der Erfindung dar.

25

SEQ ID No. 8

GGC GGC TAG TTC CCT AAA

SEQ ID No. 8 eignet sich vor allem zum Nachweis von Lactobacillus coryniformis.

30 SEQ ID No. 8 stellt eine bevorzugte Ausführungsform der Erfindung dar.

SEQ ID No. 9 ACC GTC AAC CCT TGA ACA GT

5 SEQ ID No. 10 GAC TCC CGA AGG TTA TCT

SEQ ID No. 9 und 10 stellen bevorzugte Ausführungsformen der Erfindung dar. Diese Sequenzen eignen sich besonders für den Nachweis von *Lactobacillus brevis*.

10

SEQ ID No. 11 TCG GTC AGA TCT ATC GTC

SEQ ID No. 11 eignet sich vor allem zum Nachweis von *Lactobacillus lindneri*. SEQ ID No. 11 stellt eine bevorzugte Ausführungsform der Erfindung dar.

SEQ ID No. 12 GCT ACG TAT CAC AGC CTT

SEQ ID No. 12 eignet sich vor allem zum Nachweis von *Pediococcus damnosus*. SEQ ID No. 12 stellt eine bevorzugte Ausführungsform der Erfindung dar.

SEQ ID No. 13 GCG GCG GAC TCC GTA AAG

25

SEQ ID No. 13 eignet sich besonders für den Nachweis von Lactobacillus lindneri.

SEQ ID No. 14 GCT ACC CAY GCT TTC GAG

SEQ ID No. 12 eignet sich für den Nachweis der Gattungen *Pediococcus* und *Lactobacillus*.

SEQ ID No. 15

5 CCA ATG CAC TTC TTC GGT

SEQ ID No. 15 eignet sich besonders für den Nachweis von Bakterin der Gattung Pediococcus, insbesondere von P. acidilactici, P. pentosaceus, P. damnosus, P. parvulus.

10

SEQ ID No. 16

GCT CGC TCC CTA AAA GGC

SEQ ID No. 16 eignet sich für den Nachweis von L. casei.

15

SEQ ID No. 17

ACT GCA AGC AGC TTC GGT

SEQ ID No. 17 eignet sich for allem für den Nachweis von L. coryniformis.

20

SEQ ID No. 18

CGC CGC GGA TCC ATC CAA

SEQ ID NO. 18 eignet sich vor allem zum Nachweis von L. fructivorans.

25

SEQ ID No. 19

TGC TTT CGA GAC CTC AGC

SEQ ID No. 20

30 TTA CAA GAC CAG ACA GCC

- 14 -

SEQ ID No. 19 und 20 eignen sich für den Nachweis von P. damnosus.

SEQ ID No. 21

5 ACC GTC AAC CCT TGA ACA GT

SEQ ID No. 21 eignet sich für den Nachweis von L. brevis.

SEQ ID No. 22

10 ACG CCG CGG GAC CAT CCA

SEQ ID No. 23

AGT TCG CCA CTC ACT CAA

15 SEQ ID No. 22 und 23 eignen sich für den Nachweis von L. plantarum.

SEQ ID No. 24

CGC TAC CCA TGC TTT CGK G

20 SEQ ID No. 25

CCA CTA CCC ATG CTT TCG AG

SEQ ID No. 24 und 25 eignen sich für den Nachweis der Gattungen *Pediococcus* und *Lactobacillus*.

25

SEQ ID No. 26

CAA GCA CCA GCT ATC AGT

SEQ ID No. 26 eignet sich für den Nachweis von L. lindneri.

- 15 -

SEQ ID No. 27

ACG TCA TTC AAC GGA AGC

SEQ ID No. 27 eignet sich für den Nachweis von L. brevis.

5

SEQ ID No. 28

AGC TTC GAT GCA AGC ATC

SEQ ID No. 29

10 TACAAGACCAGACAGCCG

SEQ ID No. 30

GTTACAAGACCAGACAGC

15 SEQ ID No. 31

ACAAGACCAGACAGCCGC

SEQ ID No. 32

CGTCAGTTACAAGACCAG

20

SEQ ID No. 33

GCGTCAGTTACAAGACCA

SEQ ID No. 34

25 GAGACCTCAGCGTCAGTT

SEQ ID No. 35

AGCGTCAGTTACAAGACC

- 16 -

CAAGACCAGACAGCCGCC

SEQ ID No. 37

ACCCATGCTTTCGAGACC

5

SEQ ID No. 38 ACGTATTACCGCGGCTCG

SEQ ID No. 39

10 TAAAAAAACCGCCTGCGC

SEQ ID No. 40

ATGCTTTCGAGACCTCAG

15 SEQ ID No. 41

CCATGCTTTCGAGACCTC

SEQ ID No. 42

TGCTTTCGAGACCTCAGC

20

SEQ ID No. 43

CATGCTTTCGAGACCTCA

SEQ ID No. 44

25 CCCATGCTTTCGAGACCT

SEQ ID No. 45

AGACCTCAGCGTCAGTTA

- 17 -

CTTTCGAGACCTCAGCGT

SEQ ID No. 47

CGAGACCTCAGCGTCAGT

5

SEQ ID No. 48

GCTTTCGAGACCTCAGCG

SEQ ID No. 49

10 TCGAGACCTCAGCGTCAG

SEQ ID No. 50

TTTCGAGACCTCAGCGTC

15 SEQ ID No. 51

TTCGAGACCTCAGCGTCA

SEQ ID No. 52

TACGTATTACCGCGGCTC

20

SEQ ID No. 53

AAAAAACCGCCTGCGCT

SEQ ID No. 54

25 GCTTCGATGCAAGCATCT

SEQ ID No. 55

CAGCTTCGATGCAAGCAT

- 18 -

ATCAGCTTCGATGCAAGC

SEQ ID No. 57 TCAGCTTCGATGCAAGCA

5

SEQ ID No. 58 CAGCGTCAGTTACAAGAC

SEQ ID No. 59

10 AAGACCAGACAGCCGCCT

SEQ ID No. 60 TACCCATGCTTTCGAGAC

15 SEQ ID No. 61
TAGCTCCCGAAGGTTACT

SEQ ID No. 62 CGAAGGTTACTCCACCGG

20

SEQ ID No. 63 CCGAAGGTTACTCCACCG

SEQ ID No. 64

25 GCTCCCGAAGGTTACTCC

SEQ ID No. 65 CCCGAAGGTTACTCCACC

- 19 -

TCCCGAAGGTTACTCCAC

SEQ ID No. 67

CTCCCGAAGGTTACTCCA

5

Die SEQ ID No. 28 bis 67 eignen sich vor allem für den Nachweis von P. damnosus.

SEQ ID No. 68

CCGTCAACCCTTGAACAG

10

SEQ ID No. 69

CATTCAACGGAAGCTCGT

SEQ ID No. 70

15 ACCGTCAACCCTTGAACA

SEQ ID No. 71

CTTAGCCTCACGACTTCG

20 SEQ ID No. 72

TACCGTCAACCCTTGAAC

SEQ ID No. 73

AACGGAAGCTCGTTCGAC

25

SEQ ID No. 74

TTAGCCTCACGACTTCGC

SEQ ID No. 75

30 GCAAGCACGTCATTCAAC

- 20 -

SEQ ID No. 76 TCGCCACTCGCTTCATTG

5 SEQ ID No. 77 TCAACGGAAGCTCGTTCG

> SEQ ID No. 78 TTCAACGGAAGCTCGTTC

10

SEQ ID No. 79 CAAGCACGTCATTCAACG

SEQ ID No. 80

15 CACGTCATTCAACGGAAG

SEQ ID No. 81 TCATTCAACGGAAGCTCG

20 SEQ ID No. 82 TGACTCCGAAGGTTATC

> SEQ ID No. 83 CGTCATTCAACGGAAGCT

25

SEQ ID No. 84 GCTTAGCCTCACGACTTC

SEQ ID No. 85

30 TTCGCCACTCGCTTCATT

SEQ ID No. 86 GTCATTCAACGGAAGCTC

5 SEQ ID No. 87 CCTGCTTCTGGGCAGATT

> SEQ ID No. 88 CTGCTTCTGGGCAGATTT

10

SEQ ID No. 89 GCACGTCATTCAACGGAA

SEQ ID No. 90

15 CAACGGAAGCTCGTTCGA

SEQ ID No. 91 ACGGAAGCTCGTTCGACT

20 SEQ ID No. 92 AGCACGTCATTCAACGGA

> SEQ ID No. 93 TCTGGGCAGATTTCCCAC

25

SEQ ID No. 94 CGGAAGCTCGTTCGACTT

SEQ ID No. 95

30 AAGCACGTCATTCAACGG

- 22 -

SEQ ID No. 96 GTTCGCCACTCGCTTCAT

5 SEQ ID No. 97 CCCTGCTTCTGGGCAGAT

> SEQ ID No. 98 CTGACTCCCGAAGGTTAT

10

SEQ ID No. 99 TGCTTCTGGGCAGATTTC

SEQ ID No. 100

15 TTCTGGGCAGATTTCCCA

SEQ ID No. 101 ACTCCCGAAGGTTATCTC

20 SEQ ID No. 102 CTTCTGGGCAGATTTCCC

> SEQ ID No. 103 CTGGGCAGATTTCCCACG

25

SEQ ID No. 104 ACTAATACGCCGCGGGAT

SEQ ID No. 105

30 GTGCAAGCACGTCATTCA

- 23 -

SEQ ID No. 106 ACGGCTGACTCCCGAAGG

5 SEQ ID No. 107 TTAGACGGCTGACTCCCG

Die Sequenzen SEQ ID No. 68 bis 107 sind für den Nachweis von L. brevis geeignet.

10

SEQ ID No. 108 GTCACACCGTGAGCAGTT

SEQ ID No. 109

15 CGTCACACCGTGAGCAGT

SEQ ID No. 110 CCACTCGGTCAGATCTAT

20 SEQ ID No. 111
GATGCAAGCACCAGCTAT

SEQ ID No. 112 TCGGTCAGATCTATCGTC

25

SEQ ID No. 113 CGGTCAGATCTATCGTCA

SEQ ID No. 114

30 CTCGGTCAGATCTATCGT

SEQ ID No. 115 TCACACCGTGAGCAGTTG

5 SEQ ID No. 116 CCGTCACACCGTGAGCAG

SEQ ID No. 117 CTGATGCAAGCACCAGCT

10

SEQ ID No. 118 CGGCGGACTCCGTAAAGG

SEQ ID No. 119

15 GCTGATGCAAGCACCAGC

SEQ ID No. 120 ACCGTCACACCGTGAGCA

20 SEQ ID No. 121CAGATGCAGACCAGACAG

SEQ ID No. 122 TGATGCAAGCACCAGCTA

25

SEQ ID No. 123 AGTTAGGAGACCTCGTTC

SEQ ID No. 124

30 GGCGGACTCCGTAAAGGT

- 25 -

SEQ ID No. 125 **GTTAGGAGACCTCGTTCG**

SEQ ID No. 126 5 **AGTTGCTCTCACGGTCGT**

> SEQ ID No. 127 **GCACCAGCTATCAGTTAG**

10

SEQ ID No. 128 TACCGTCACACCGTGAGC

SEQ ID No. 129

AGATACCGTCACACCGTG 15

> SEQ ID No. 130 TAGATACCGTCACACCGT

SEQ ID No. 131 20 **TGCTCTCACGGTCGTTCT**

> SEQ ID No. 132 ACCATGTGGTTCTCGTTG

25

SEQ ID No. 133 ATGCAAGCACCAGCTATC

SEQ ID No. 134

GGCGGCGGACTCCGTAAA 30

SEQ ID No. 135 AGGCGGCGGACTCCGTAA

5 SEQ ID No. 136 CACACCGTGAGCAGTTGC

> SEQ ID No. 137 TTAGATACCGTCACACCG

10

SEQ ID No. 138 GAACCATGTGGTTCTCGT

SEQ ID No. 139

15 GCTCTCACGGTCGTTCTT

SEQ ID No. 140 CACCAGCTATCAGTTAGG

20 SEQ ID No. 141
GCCACTCGGTCAGATCTA

SEQ ID No. 142 GATACCGTCACACCGTGA

25

SEQ ID No. 143 TCAGATGCAGACCAGACA

SEQ ID No. 144

30 TAGGCGGCGGACTCCGTA

- 27 -

SEQ ID No. 145 CCATGTGGTTCTCGTTGT

5 SEQ ID No. 146 CAAGCACCAGCTATCAGT

SEQ ID NO. 108 bis SEQ ID No. 146 sind für den Nachweis von L. lindneri geeignet.

10

SEQ ID No. 147 CGCTGAGTGGCGCGGGTT

SEQ ID No. 148

15 CCGGATTCCGACGACGTT

SEQ ID No. 149 CGCCAACCTTCCCAGATT

20 SEQ ID No. 150 ACGACGTTTCACGTGTGT

> SEQ ID No. 151 CGACGACGTTTCACGTGT

25

SEQ ID No. 152 CAAGTCCACAGTCTCGGT

SEQ ID No. 153

30 CTACCCAGCGGTGGCGGT

SEQ ID No. 154 AACCTGGCATGTTACCGT

5 SEQ ID No. 155 GCGCACAGCACCCCTTCT

> SEQ ID No. 156 ACCAGTCCTTAACGGTCT

10

SEQ ID No. 157 AGGTCAAGTCCACAGTCT

SEQ ID No. 158

15 TTCCCCACGTCTACCTCT

SEQ ID No. 159 TCCACTCCCAACCTATCT

20 SEQ ID No. 160 GGGCTTCATTTCTGGGCT

> SEQ ID No. 161 GATTCTACGTCCGAGGCT

25

SEQ ID No. 162 TGCACAACTTAGCCTCCT

SEQ ID No. 163

30 CTTGCGCACAGCACCCCT

- 29 -

SEQ ID No. 164 **AGTTCCCCACGTCTACCT**

SEQ ID No. 165 5 **GCTCCGGCTTTTAAACCT**

> SEQ ID No. 166 AGCCTCCCCAGGAAACCT

10

15

SEQ ID No. 167 GTTGGTTGCTTCCCTACT

SEQ ID No. 168 GGCGGTGGCGCGCAACT

SEQ ID No. 169 CCCCACGTCTACCTCTAT

SEQ ID No. 170 20 CTTCCACTCCCAACCTAT

> SEQ ID No. 171 TCGCCAACCTTCCCAGAT

25

30

SEQ ID No. 172 TTGGTCCGCTCCGTACAT

SEQ ID No. 173 GCTGTGTCAACACCCAAT SEQ ID No. 174 GCCAACCTTCCCAGATTG

5 SEQ ID No. 175 GACGACGTTTCACGTGTG

> SEQ ID No. 176 TACCCAGCGGTGGCGGTG

10

SEQ ID No. 177 GCACAACTTAGCCTCCTG

SEQ ID No. 178

15 GCGGTGGCGGCGCAACTG

SEQ ID No. 179 ACCCAGCGGTGGCGGTGG

20 SEQ ID No. 180 CGGTGGCGGCGCAACTGG

SEQ ID No. 181 TTGATTTCACCTACGGGG

25

SEQ ID No. 182 CACGCTGAGTGGCGCGGG

SEQ ID No. 183

30 AGGATCCTGAACTGAGGG

- 31 -

SEQ ID No. 184 TCAAGTCCACAGTCTCGG

5 SEQ ID No. 185 CAGCGGTGGCGGTGGCGG

> SEQ ID No. 186 CCACGCTGAGTGGCGCGG

10

SEQ ID No. 187 TCCATACGGTACCACCGG

SEQ ID No. 147 bis 187 sind für den Nachweis von L. buchneri geeignet.

15

SEQ ID No. 188 CCGTCACGCCGACAACAG

SEQ ID No. 189

20 ACCGTCACGCCGACAACA

SEQ ID No. 190 ATACCGTCACGCCGACAA

25 SEQ ID No. 191 TACCGTCACGCCGACAAC

> SEQ ID No. 192 GATACCGTCACGCCGACA

SEQ ID No. 193 GGATACCGTCACGCCGAC

SEQ ID No. 194

5 ACGCCGACAACAGTTACT

SEQ ID No. 195 GGCTCGCTCCCTAAAAGG

10 SEQ ID No. 196
CTCTGCCGACCATTCTTC

SEQ ID No. 197 CTGCCGACCATTCTTCTC

15

SEQ ID No. 198 CGCCGACAACAGTTACTC

SEQ ID No. 199

20 CACGCCGACAACAGTTAC

SEQ ID No. 200 TCACGCCGACAACAGTTA

25 SEQ ID No. 201
TCTGCCGACCATTCTTCT

SEQ ID No. 202 ACAACAGTTACTCTGCCG

SEQ ID No. 203 CGGCTCGCTCCCTAAAAG

SEQ ID No. 204

5 GACAACAGTTACTCTGCC

SEQ ID No. 205 ACGGCTCGCTCCCTAAAA

10 SEQ ID No. 206 CGACAACAGTTACTCTGC

> SEQ ID No. 207 CCGACAACAGTTACTCTG

15

SEQ ID No. 208 ACTCTGCCGACCATTCTT

SEQ ID No. 209

20 CTCGCTCCCTAAAAGGGT

SEQ ID No. 210 TGCCGACCATTCTTCTCC

25 SEQ ID No. 211 GCCGACCATTCTTCCA

> SEQ ID No. 212 CGCCATCTTTCAGCCAAG

- 34 -

SEQ ID No. 213 GACGGCTCGCTCCCTAAA

SEQ ID No. 214

5 CGACCATTCTTCTCCAAC

SEQ ID No. 215 GTCACGCCGACAACAGTT

10 SEQ ID No. 216 CCTGATCTCTCAGGTGAT

SEQ ID No. 217

AACAGTTACTCTGCCGAC

15

SEQ ID No. 218 TACTCTGCCGACCATTCT

SEQ ID No. 219

20 CCGACCATTCTTCTCCAA

SEQ ID No. 220 GCCGACAACAGTTACTCT

25 SEQ ID No. 221 TTACTCTGCCGACCATTC

> SEQ ID No. 222 TCCCTAAAAGGGTTACGC

- 35 -

SEQ ID No. 223

CAACAGTTACTCTGCCGA

SEQ ID No. 224

5 AGACGGCTCGCTCCCTAA

SEQ ID No. 225

ACGCCATCTTTCAGCCAA

10 SEQ ID No. 226

AACCTGATCTCTCAGGTG

SEQ ID No. 188 bis 226 sind für den Nachweis von L. casei geeignet.

15 SEQ ID No. 227

ACTGCAAGCAGCTTCGGT

SEQ ID No. 228

CGTCCACTGCAAGCAGCT

20

SEQ ID No. 229

GTCAATCAACGTCCACTG

SEQ ID No. 230

25 CACTGCAAGCAGCTTCGG

SEQ ID No. 231

GTCTGAATGGTTATGCGG

- 36 -

TCGACGTCAGTGCGTTCG

SEQ ID No. 233

CCACTGCAAGCAGCTTCG

5

SEQ ID No. 234 TGCAAGCAGCTTCGGTCG

SEQ ID No. 235

10 AAGCAGCTTCGGTCGACG

SEQ ID No. 236 AACGTCCACTGCAAGCAG

SEQ ID No. 237GTCGACGTCAGTGCGTTC

SEQ ID No. 238 TCCACTGCAAGCAGCTTC

20

SEQ ID No. 239 GCAGCTTCGGTCGACGTC

SEQ ID No. 240

25 TCAATCAACGTCCACTGC

SEQ ID No. 241 ACGTCCACTGCAAGCAGC

30 SEQ ID No. 242

TCAACGTCCACTGCAAGC

SEQ ID No. 243 CAAGCAGCTTCGGTCGAC

5

SEQ ID No. 244 CGACGTCAGTGCGTTCGA

SEQ ID No. 245

10 GCAAGCAGCTTCGGTCGA

SEQ ID No. 246 CAGCTTCGGTCGACGTCA

15 SEQ ID No. 247
CAATCAACGTCCACTGCA

SEQ ID No. 248 CAACGTCCACTGCAAGCA

20

SEQ ID No. 249 GACGTCAGTGCGTTCGAC

SEQ ID No. 250

25 GTCCACTGCAAGCAGCTT

SEQ ID No. 251 ATCAACGTCCACTGCAAG

30 SEQ ID No. 252

CCGTCAAAGGACTAACAG

SEQ ID No. 253 GGTCTGAATGGTTATGCG

5

SEQ ID No. 254 CGTCAATCAACGTCCACT

SEQ ID No. 255

10 CAGTTACTCTAGTCCCTG

SEQ ID No. 256 AGCTTCGGTCGACGTCAG

15 SEQ ID No. 257 CTGCAAGCAGCTTCGGTC

> SEQ ID No. 258 CTAGTCCCTGTTCTTCTC

20

SEQ ID No. 259 GGATACCGTCAAAGGACT

SEQ ID No. 260

25 AGCAGCTTCGGTCGACGT

SEQ ID No. 261 ACGTCAATCAACGTCCAC

30 SEQ ID No. 262

GCTTCGGTCGACGTCAGT

SEQ ID No. 263

ACGTCAGTGCGTTCGACT

5

SEQ ID No. 264

ACCATGTGGTCTGAATGG

SEQ ID No. 265

10 TCCCTAAAAGGGTTACCC

SEQ ID No. 227 bis 265 sind für den Nachweis von L. coryniformis geeignet.

SEQ ID No. 266

15 CTATCATTAGGCGCAGCT

SEQ ID No. 267

ACTATCATTAGGCGCAGC

20 SEQ ID No. 268

GGCGCAGCTCGTTCGACT

SEQ ID No. 269

GCGGCAGGCTCCAAAAGG

25

SEQ ID No. 270

ATTAGGCGCAGCTCGTTC

SEQ ID No. 271

30 ATCATTAGGCGCAGCTCG

- 40 -

SEQ ID No. 272 AGGCGCAGCTCGTTCGAC

5 SEQ ID No. 273 CGGCAGGCTCCAAAAGGT

> SEQ ID No. 274 TCATTAGGCGCAGCTCGT

10

SEQ ID No. 275 GCGCAGCTCGTTCGACTT

SEQ ID No. 276

15 TTAGGCGCAGCTCGTTCG

SEQ ID No. 277 GGCAGGCTCCAAAAGGTT

20 SEQ ID No. 278
TATCATTAGGCGCAGCTC

SEQ ID No. 279 GCAGGCTCCAAAAGGTTA

25

SEQ ID No. 280 CGCAGCTCGTTCGACTTG

SEQ ID No. 281

30 CATTAGGCGCAGCTCGTT

SEQ ID No. 282 TAGGCGCAGCTCGTTCGA

5 SEQ ID No. 283 TAGATACCGTCGCGACGT

> SEQ ID No. 284 TTAGATACCGTCGCGACG

10

15

SEQ ID No. 285 ATACCGTCGCGACGTGAG

SEQ ID No. 286 TACCGTCGCGACGTGAGC

SEQ ID No. 287 GTTAGATACCGTCGCGAC

20 SEQ ID No. 288
GATACCGTCGCGACGTGA

SEQ ID No. 289 ACCGTCGCGACGTGAGCA

25

SEQ ID No. 290 CAGGCTCCAAAAGGTTAC

SEQ ID No. 291

30 CACGCCCGTTCTTCTCA

SEQ ID No. 292 GCGACGTGAGCAGTTACT

5 SEQ ID No. 293CGCGACGTGAGCAGTTAC

SEQ ID No. 294 GCACAAAGGCCATCTTC

10

15

SEQ ID No. 295 AGGCGGCAGGCTCCAAAA

SEQ ID No. 296 AGTTACTCTCACGCCCGT

SEQ ID No. 297 GATAGCACAAAGGCCATC

20 SEQ ID No. 298
TCGCGACGTGAGCAGTTA

SEQ ID No. 299 CCACCTTAGGCGGCAGGC

25

SEQ ID No. 300 ACCTTAGGCGGCAGGCTC

SEQ ID No. 301

30 TAGGCGGCAGGCTCCAAA

SEQ ID No. 302 GCAGTTACTCTCACGCCC

5 SEQ ID No. 303 CGACGTGAGCAGTTACTC

> SEQ ID No. 304 CAGTTACTCTCACGCCCG

10

Die SEQ ID No. 266 bis 304 sind für den Nachweis von L. fructivorans geeignet.

SEQ ID No. 305 CCATGCGGTCTCCGTGGT

15

SEQ ID No. 306 CATGCGGTCTCCGTGGTT

SEQ ID No. 307

20 TGCGGTCTCCGTGGTTAT

SEQ ID No. 308 GACCATGCGGTCTCCGTG

25 SEQ ID No. 309 GGTGATGCAAGCACCACC

> SEQ ID No. 310 CATCTTTTACCCGGAGAC

- 44 -

SEQ ID No. 311 ATGCGGTCTCCGTGGTTA

SEQ ID No. 312

5 AGACCATGCGGTCTCCGT

SEQ ID No. 313 GTGATGCAAGCACCACCG

10 SEQ ID No. 314
ATTGGTGATGCAAGCACC

SEQ ID No. 315 TGATGCAAGCACCACCGC

15

SEQ ID No. 316 : ACCATGCGGTCTCCGTGG

SEQ ID No. 317

20 TTGGTGATGCAAGCACCA

SEQ ID No. 318 CTTTTACCCGGAGACCAT

25 SEQ ID No. 319 ATCTTTTACCCGGAGACC

> SEQ ID No. 320 TTACCCGGAGACCATGCG

SEQ ID No. 321 TCTTTTACCCGGAGACCA

SEQ ID No. 322

5 GGTCTCCGTGGTTATACG

SEQ ID No. 323 GATGCAAGCACCACCGCA

10 SEQ ID No. 324
GAGACCATGCGGTCTCCG

SEQ ID No. 325 CGGTCTCCGTGGTTATAC

15

SEQ ID No. 326 TTTACCCGGAGACCATGC

SEQ ID No. 327

20 TGCAAGCACCACCGCAAA

SEQ ID No. 328 GGAGACCATGCGGTCTCC

25 SEQ ID No. 329 GCAAGCACCACCGCAAAC

> SEQ ID No. 330 TTTTACCCGGAGACCATG

WO 02/103043 PCT/EP02/06808

- 46 -

SEQ ID No. 331 AGCACCACCGCAAACTGA

SEQ ID No. 332

5 AAGCACCACCGCAAACTG

SEQ ID No. 333 CCATCTTTTACCCGGAGA

10 SEQ ID No. 334 ATGCAAGCACCACCGCAA

> SEQ ID No. 335 GTCTCCGTGGTTATACGG

15

SEQ ID No. 336 GCGGTCTCCGTGGTTATA

SEQ ID No. 337

20 CAAGCACCACCGCAAACT

SEQ ID No. 338 TCTCCGTGGTTATACGGT

25 SEQ ID No. 339CTCCGTGGTTATACGGTA

SEQ ID No. 340 GCCATCTTTTACCCGGAG

- 47 -

SEQ ID No. 341 CGCCATCTTTTACCCGGA

SEQ ID No. 342

CAGCTGATCTCTCAGCCT 5

> SEQ ID No. 343 CGCAAACTGACCAAACCT

Die SEQ ID No. 305 bis 343 eignen sich für den Nachweis von Lactobacillus 10 perolens.

SEQ ID No. 344 AAGCTCGGACCATGCGGT

15

SEQ ID No. 345 CTTTCAAGCTCGGACCAT

SEQ ID No. 346

TTTCAAGCTCGGACCATG 20

> SEQ ID No. 347 **GCCATCTTTCAAGCTCGG**

SEQ ID No. 348 25 CAAGCTCGGACCATGCGG

> SEQ ID No. 349 **AGCCATCTTTCAAGCTCG**

- 48 -

SEQ ID No. 350 TCAAGCTCGGACCATGCG

SEQ ID No. 351

5 AGCTCGGACCATGCGGTC

SEQ ID No. 352 TTCAAGCTCGGACCATGC

10 SEQ ID No. 353
CGAAGCCATCTTCAAGC

SEQ ID No. 354 GCTCGGACCATGCGGTCC

15

SEQ ID No. 355 ATCTTTCAAGCTCGGACC

SEQ ID No. 356

20 CATCTTTCAAGCTCGGAC

Die SEQ ID No. 344 bis 356 eignen sich für den Nachweis von Lactobacillus plantarum.

25 SEQ ID No. 357 CAT GCG GCC TTT AGA TCG

> SEQ ID No. 358 TCC GAC ACT CCA GTC CGG

SEQ ID No. 357 und SEQ ID No. 358 sind besonders für den Nachweis von Megasphaera cerevisiae geeignet. SEQ ID No. 358 stellt eine bevorzugte Ausführungsform der Erfindung dar.

5 SEQ ID No. 359

ATA GTG CCG TTC GTC CCC

SEQ ID No. 360

TTG CTC CGG CAC AGA AAG

10

SEQ ID No. 359 und 360 sind für den Nachweis von Pectinatus cerevisiiphilus besonders geeignet.

SEQ ID No. 361

15 GCC CCT TAG CCG GCT TCG GG

SEQ ID No. 362

GCGGCCCTTAGCCGGCTT

20 SEQ ID No. 363

TGCGGCCCTTAGCCGGCT

SEQ ID No. 364

CCTTGCGGCCCTTAGCCG

25

SEQ ID No. 365

CGGCCCTTAGCCGGCTTC

SEQ ID No. 366

30 TTGCGGCCCTTAGCCGGC

WO 02/103043 PCT/EP02/06808

- 50 -

SEQ ID No. 367 TGCGCCGTTACCGTCACC

5 SEQ ID No. 368
GGCCCTTAGCCGGCTTCG

SEQ ID No. 369 GCGCCGTTACCGTCACCA

10

SEQ ID No. 370 CGCACTTTTAAGATCCGC

SEQ ID No. 371

15 GTGCGCCGTTACCGTCAC

SEQ ID No. 372 CGCCGTTACCGTCACCAA

20 SEQ ID No. 373
AGACGGTCGGTGCCTTGC

SEQ ID No. 374 GCCCTTAGCCGGCTTCGG

25

SEQ ID No. 375 GGTGCGCCGTTACCGTCA

SEQ ID No. 376

30 GACGGTCGGTGCCTTGCG

SEQ ID No. 377 TGCCTTGCGGCCCTTAGC

5 SEQ ID No. 378 GCCTTGCGGCCCTTAGCC

> SEQ ID No. 379 TGACCTGCGATTAGTAGC

10

SEQ ID No. 380 CTTGCGGCCCTTAGCCGG

SEQ ID No. 381

15 TGGTGCGCCGTTACCGTC

SEQ ID No. 382 GACCTGCGATTAGTAGCG

20 SEQ ID No. 383 CCTTAGCCGGCTTCGGGT

> SEQ ID No. 384 CCGCACTTTTAAGATCCG

25

SEQ ID No. 385 CTGACCTGCGATTAGTAG

SEQ ID No. 386
30 GTGCCTTGCGGCCCTTAG

- 52 -

SEQ ID No. 387 ACGGTCGGTGCCTTGCGG

5 SEQ ID No. 388
TACTGCCATTCGTCCCCT

SEQ ID No. 389 GACCAGTTCGAATCCCAT

10

SEQ ID No. 390 CCTCAGTTCGGACCCCAT

SEQ ID No. 391

15 ACTGCCATTCGTCCCCTG

SEQ ID No. 392 TTCGGACCCCATCACGGG

20 SEQ ID No. 393 GTTCGGACCCCATCACGG

> SEQ ID No. 394 AGTTCGAATCCCATCACG

25

SEQ ID No. 395 ACCAGTTCGAATCCCATC

SEQ ID No. 396

30 CTCAGTTCGGACCCCATC

SEQ ID No. 397 CTGCCATTCGTCCCCTGC

5 SEQ ID No. 398 ATCCGCTTAATGTTCCGC

> SEQ ID No. 399 AAGCGACAGCTAAAAGCC

10

SEQ ID No. 400 ATGACCAGTTCGAATCCC

SEQ ID No. 361 bis 400 sind für den Nachweis von Bakterien der Gattung
Pectinatus besonders geeignet.

SEQ ID No. 401 TCCAGGATCGGCTCCTTT

20 SEQ ID No. 402 CTCCAGGATCGGCTCCTT

> SEQ ID No. 403 TCAGACGCAAACCCCTCT

25

30

SEQ ID No. 404 GCTCCAGGATCGGCTCCT

SEQ ID No. 405 CTCTTCCGGCGATAGACT WO 02/103043 PCT/EP02/06808

- 54 -

SEQ ID No. 406 GCGGCCTTTAGATCGTAT

5 SEQ ID No. 407 CTTCCGGCGATAGACTAT

> SEQ ID No. 408 CACGGCGTATGGGTATTG

10

SEQ ID No. 409 GGTTTGCTCCAGGATCGG

SEQ ID No. 410

15 CGCAAACCCCTCTTCCGG

SEQ ID No. 411 GGGTTTGCTCCAGGATCG

20 SEQ ID No. 412 TACGGTACCGTCACGGCG

> SEQ ID No. 413 ACGCAAACCCCTCTTCCG

25

30

SEQ ID No. 414 CGGCGATAGACTATTCAG

SEQ ID No. 415 GACACTCCAGTCCGGCAG SEQ ID No. 416 CCAGGATCGGCTCCTTTC

5 SEQ ID No. 417 AGACGCAAACCCCTCTTC

> SEQ ID No. 418 TCCGGCGATAGACTATTC

10

SEQ ID No. 419 ATCAGACGCAAACCCCTC

SEQ ID No. 420

15 GTTTGCTCCAGGATCGGC

SEQ ID No. 421 GCAAACCCCTCTTCCGGC

20 SEQ ID No. 422 CCGACACTCCAGTCCGGC

> SEQ ID No. 423 CCTCTTCCGGCGATAGAC

25

SEQ ID No. 424 TCTTCCGGCGATAGACTA

SEQ ID No. 425

30 ACGGCGTATGGGTATTGA

- 56 -

SEQ ID No. 426 CCGGCGATAGACTATTCA

5 SEQ ID No. 427 CGACACTCCAGTCCGGCA

> SEQ ID No. 428 TCCGGCAGTTTCAATCCC

10

SEQ ID No. 429 TGCTCCAGGATCGGCTCC

SEQ ID No. 430

15 ATGCGGCCTTTAGATCGT

SEQ ID No. 431 ATCCCTGGCACTCAATGT

20 SEQ ID No. 432

AATCAGACGCAAACCCCT

SEQ ID No. 433 CAAACCCCTCTTCCGGCG

25

SEQ ID No. 434 TCATGCGGCCTTTAGATC

SEQ ID No. 435

30 GACGCAAACCCCTCTTCC

- 57 -

SEQ ID No. 436 TGCGGCCTTTAGATCGTA

SEQ ID No. 437 5 **TCTCTATCCCTGGCACTC**

> SEQ ID No. 438 GGCTCCTTTCGCTTCCCT

10

SEQ ID No. 439 CAGGATCGGCTCCTTTCG

SEQ ID No. 401 bis 439 sind für den Nachweis von Megasphaera cerevisiae besonders geeignet. 15

SEQ ID No. 440 CCG CAC TTT TAA GAT CCG

SEQ ID No. 440 ist für den Nachweis der Gattung Pectinatus besonders geeignet. 20

SEQ ID No. 441 GAT CCG CTT AGT CAT CCG

SEQ ID No. 442 25 CTA CTG CCA TTC GTC CCC

> SEQ ID No. 441 und 442 sind für den Nachweis von Pectinatus cerevisiiphilus besonders geeignet.

5

In den Sequenzen steht K für "G+T", M für "A+C", R für "A+G", W für "A+T" und Y für "C+T".

Gegenstand der Erfindung sind auch Abwandlungen der obigen Oligonukleotidsequenzen SEQ ID No. 1 bis SEQ ID No. 442. Hierunter fallen insbesondere

a) Nukleinsäuremoleküle, die (i) mit einer der obigen Oligonukleotidsequenzen (SEQ ID No. 1 bis SEQ ID No. 442) in mindestens 80 %, 84 %, 87 % und bevorzugt in mindestens 90 %, 92 % und am meisten bevorzugt in 10 mindestens 94, 96, 98 % der Basen übereinstimmen (wobei der Sequenzbereich des Nukleinsäuremoleküls zu betrachten ist, der dem Sequenzbereich eines der oben angegebenen Oligonukleotide (SEQ ID No. 1 bis 442) entspricht, und nicht etwa die gesamte Sequenz eines u.U. im Vergleich zu den oben angegebenen Oligonukleotiden um eine bis zahlreiche 15 Basen verlängerten Oligonukleotids) oder (ii) sich von obigen Oligonukleotidsequenzen durch eine oder mehrere Deletionen und/oder Additionen unterscheiden und eine spezifische Hybridisierung mit Nukleinsäuresequenzen von bierschädlichen Milchsäurebakterien der Gattungen Lactobacillus und Pediococcus, insbesondere der Spezies 20 Pediococcus damnosus, Lactobacillus coryniformis, Lactobacillus perolens, Lactobacillus buchneri Lactobacillus plantarum, Lactobacillus fructivorans, Lactobacillus lindneri, Lactobacillus casei, Lactobacillus brevis bzw. von bierschädlichen gram-negativen Bakterien der Gattungen Pectinatus und Megasphaera, insbesondere der Spezies Pectinatus frisingensis, Pectinatus 25 cerevisiiphilus, Megasphaera cerevisiae ermöglichen. Dabei bedeutet "spezifische Hybridisierung", daß unter den hier beschriebenen oder den dem Durchschnittsfachmann im Zusammenhang mit in situ-Hybridisierungstechniken bekannten Hybridisierungsbedingungen nur die ribosomale RNA der Ziel-Organismen, nicht aber die rRNA von Nicht-Ziel-Organismen an das 30 Oligonukleotid bindet.

5

15

20

- b) Nukleinsäuremoleküle, die mit einer Sequenz, die zu einem Oligonukleotid unter a) oder einer der Sonden SEQ ID No. 1 bis SEQ ID No. 442 komplementär ist, unter stringenten Bedingungen spezifisch hybridisieren,
- c) Nukleinsäuremoleküle, die eine Oligonukleotidsequenz von SEQ ID No. 1 bis 442 oder die Sequenz eines Oligonukleotids nach a) oder b) umfassen und zusätzlich zu den genannten Sequenzen bzw. deren Abwandlungen nach a) oder b) mindestens ein weiteres Nukleotid aufweisen und eine spezifische Hybridisierung mit Nukleinsäuresequenzen von Zielorganismen ermöglichen.
- Der Grad der Sequenzidentität eines Nukleinsäuremoleküls mit den Sonden SEQ ID No. 1 bis SEQ ID No. 442 kann mit üblichen Algorithmen bestimmt werden.

 Geeignet ist hier beispielsweise das Programm zur Bestimmung der Sequenzidentität, das unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/BLAST (auf diese Seite z.B. der Link "Standard nucleotide-nucleotide BLAST [blastn]") zugänglich ist.

"Hybridisieren" kann im Rahmen dieser Erfindung gleichbedeutend sein mit komplementär. Im Rahmen dieser Erfindung sind auch solche Oligonukleotide umfasst, die mit dem (theoretischen) Gegenstrang eines erfindungsgemäßen Oligonukleotids, einschließlich der erfindungsgemäßen Abwandlungen der SEQ ID No. 1 bis 442, hybridisieren.

Die erfindungsgemäßen Nukleinsäuresondenmoleküle können im Rahmen des erfindungsgemäßen Nachweisverfahrens mit verschiedenen Hybridisierungslösungen eingesetzt werden. Verschiedene organische Lösungsmittel können hierbei in Konzentrationen von 0 - 80 % eingesetzt werden. Durch das Einhalten von stringenten Hybridisierungsbedingungen wird gewährleistet, dass das Nukleinsäuresondenmolekül auch tatsächlich mit der Zielsequenz hybridisiert. Moderate Bedingungen im Sinne der Erfindung sind z.B. 0% Formamid in einem Hybridisierungspuffer wie er nachfolgend beschrieben ist. Stringente Bedingungen

WO 02/103043 PCT/EP02/06808

- 60 -

im Sinne der Erfindung sind beispielsweise 20-80% Formamid im Hybridisierungspuffer.

Darüber hinaus können stringente Hybridisierungsbedingungen natürlich auch der Literatur und Standardwerken entnommen werden (wie z.B. dem Manual von 5 Sambrook et al. (1989) Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, NY). Allgemein bedeutet "spezifisch hybridisieren", dass ein Molekül unter stringenten Bedingungen präferenziell an eine bestimmte Nukleotidsequenz bindet, wenn diese Sequenz in einem komplexen Gemisch von (z.B. Gesamt-) DNA oder 10 RNA vorliegt. Der Begriff, "stringente Bedingungen" steht für Bedingungen, unter denen eine Sonde präferenziell an ihre Zielsequenz hybridisieren wird, und zu einem deutlich geringeren Ausmaß oder überhaupt nicht an andere Sequenzen. Stringente Bedingungen sind z.T. Sequenz-abhängig und werden unter verschiedenen Umständen unterschiedlich sein. Längere Sequenzen hybridisieren spezifisch bei höheren Temperaturen. Im Allgemeinen werden stringente Bedingungen so 15 ausgewählt, dass die Temperatur etwa 5 °C unter dem thermischen Schmelzpunkt (T_m) für die spezifische Sequenz bei einer definierten Ionenstärke und einem definierten pH liegt. Die T_m ist die Temperatur (unter definierter Ionenstärke, pH und Nukleinsäurekonzentration), bei der 50% der zu der Zielsequenz komplementären Sondenmoleküle zu der Zielsequenz im Gleichgewichtszustand hybridisieren. (Da 20 die Targetsequenzen in der Regel im Überschuss vorliegen, sind im Gleichgewicht 50% der Sonden besetzt). Typischerweise sind stringente Bedingungen solche, bei denen die Salzkonzentration mindestens ungefähr 0,01 bis 1,0 M Natriumionen-Konzentration (oder ein anderes Salz) bei einem pH zwischen 7,0 und 8,3 beträgt und die Temperature mindestens ungefähr 30 °C für kurze Sonden (also z.B. 10-50 25 Nukleotide) beträgt. Zusätzlich können stringente Bedingungen, wie oben bereits erwähnt, durch Zugabe destabilisierender Agenzien, wie beispielsweise Formamid, erreicht werden.

3DOCID: <WO____02103043A2_I_>

Im Rahmen des erfindungsgemäßen Verfahrens enthält eine typische
Hybridisierungslösung 0-80% Formamid, bevorzugt 20-60% Formamid und
besonders bevorzugt 35 % Formamid und hat eine Salzkonzentration von 0,1 mol/l –
1,5 mol/l, bevorzugt 0,5 mol/l bis 1,0 mol/l, bevorzugter von 0,7 mol/l – 0,9 mol/l,
besonders bevorzugt von 0,9 mol/l, wobei es sich bei dem Salz vorzugsweise um
Natriumchlorid handelt. Weiter umfasst die Hybridisierungslösung üblicherweise ein
Detergens, wie z.B. Natriumdodecylsulfat (SDS), in einer Konzentration von 0,001
% bis 0,2 %, vorzugsweise in einer Konzentration von 0,005-0,05 %, bevorzugter
0,01-0,03 % und am meisten bevorzugt von 0,01 %. Zum Puffern der
Hybridisierungslösung können verschiedene Verbindungen wie Tris-HCl, NatriumCitrat, PIPES oder HEPES verwendet werden, die üblicherweise Konzentrationen
von 0,01-0,1 mol/l, bevorzugt 0,01 bis 0,08 mol/l eingesetzt werden, in einem pHWert-Bereich von 6,0 - 9,0, bevorzugt 7,0-8,0. Die bevorzugte erfindungsgemäße
Ausführung der Hybridisierungslösung beinhaltet 0,02 mol/l Tris-HCl, pH 8,0.

15

20

10

5

Es versteht sich, dass der Fachmann die angegebenen Konzentrationen der Bestandteile des Hybridisierungspuffer derart auswählen kann, dass die gewünschte Stringenz der Hybridisierungsreaktion erzielt wird. Besonders bevorzugte Ausführungsformen geben stringente bis besonders stringente Hybrisidierungsbedingungen wieder. Unter Einsatz dieser stringenten Bedingungen kann der Fachmann feststellen, ob ein bestimmtes Nukleinsäuremolekül einen spezifischen Nachweis von Nukleinsäuresequenzen von Ziel-Organismen ermöglicht und somit im Rahmen der Erfindung zuverlässig eingesetzt werden kann.

Die Konzentration der Sonde, kann je nach Markierung und Anzahl der zu erwartenden Zielstruktur stark schwanken. Um eine schnelle und effiziente Hybridisierung zu ermöglichen, sollte die Sondenmenge die Anzahl der Zielstrukturen um mehrere Größenordnungen überschreiten. Allerdings ist bei der Fluoreszenz in situ-Hybridisierung (FISH) darauf zu achten, dass eine zu hohe Menge an fluoreszenzmarkierter Hybridisierungssonde zu erhöhter Hintergrund-

fluoreszenz führt. Die Menge an Sonde sollte deshalb in einem Bereich zwischen 0,5 ng/ μ l und 500 ng/ μ l, bevorzugt zwischen 1,0 ng/ μ l und 100 ng/ μ l und besonders bevorzugt bei 1,0 - 50 ng/ μ l liegen.

Die im Rahmen des erfindungsgemäßen Verfahrens bevorzugte Konzentration beträgt 1-10 ng jedes verwendeten Nukleinsäuremoleküls pro μl Hybridisierungslösung. Das verwendete Volumen der Hybridisierungslösung sollte zwischen 8 μl und 100 ml liegen, bei einer besonders bevorzugten Ausführungsform der erfindungsgemäßen Verfahren beträgt es 40 μl.

10

Die Dauer der Hybridisierung beträgt üblicherweise zwischen 10 Minuten und 12 Stunden; bevorzugt erfolgt die Hybridisierung für etwa 1,5 Stunden. Die Hybridisierungstemperatur beträgt bevorzugt zwischen 44 °C und 48 °C, besonders bevorzugt 46 °C, wobei der Parameter der Hybridisierungstemperatur, wie auch die Konzentration an Salzen und Detergenzien in der Hybridisierungslösung in Abhängigkeit von den Nukleinsäuresonden, insbesondere deren Längen und dem Grad der Komplementarität zur Zielsequenz in der nachzuweisenden Zelle optimiert werden kann. Der Fachmann ist mit hier einschlägigen Berechnungen vertraut.

- Nach erfolgter Hybridisierung sollten die nicht hybridisierten und überschüssigen Nukleinsäuresondenmoleküle entfernt bzw. abgewaschen werden, was üblicherweise mittels einer herkömmlichen Waschlösung erfolgt. Diese Waschlösung kann, falls gewünscht, 0,001-0,1% eines Detergens wie SDS, wobei eine Konzentration von 0,01% bevorzugt wird, sowie Tris-HCl in einer Konzentration von 0,001-0,1 mol/l,
- bevorzugt 0,01-0,05 mol/l, besonders bevorzugt 0,02 mol/l, enthalten, wobei der pH-Wert von Tris-HCl im Bereich von 6,0 bis 9,0, vorzugsweise bei 7,0 bis 8,0, besonders bevorzugt bei 8,0 liegt. Ein Detergens kann enthalten sein, ist aber nicht zwingend erforderlich. Weiter enthält die Waschlösung üblicherweise NaCl, wobei die Konzentration je nach benötigter Stringenz von 0,003 mol/l bis 0,9 mol/l,
- 30 bevorzugt von 0,01 mol/l bis 0,9 mol/l, beträgt. Besonders bevorzugt ist eine NaCl-

Konzentration von 0,07 mol/l. Des Weiteren kann die Waschlösung EDTA in einer Konzentration bis zu 0,01 mol/l enthalten, wobei die Konzentration vorzugsweise 0,005 mol/l beträgt. Ferner kann die Waschlösung auch dem Fachmann geläufige Konservierungsmittel in geeigneten Mengen enthalten.

5

Allgemein kommen bei dem Waschschritt Pufferlösungen zum Einsatz, die prinzipiell sehr ähnlich aussehen können, wie Hybridisierungspuffer (gepufferte Natriumchloridlösung), nur dass der Waschschritt in einem Puffer mit niedrigerer Salzkonzentration, bzw. bei höherer Temperatur durchgeführt wird.

10

Zur theoretischen Abschätzung der Hybridisierungsbedingungen kann folgende Formel verwendet werden:

$$Td = 81,5 + 16,6 lg[Na+] + 0,4 x (% GC) - 820/n - 0,5 X (% FA)$$

15

25

Td = Dissoziationstemperatur in °C

[Na+] = Molarität der Natriumionen

% GC = Anteil der Guanin- und Cytosinnukleotide an der Anzahl der Basen n = Länge des Hybrids

20 % FA= Formamidgehalt

Mit Hilfe dieser Formel kann z.B. der Formamidanteil (der wegen der Toxizität des Formamids möglichst gering sein sollte) des Waschpuffers ersetzt werden durch einen entsprechend niedrigeren Natriumchloridgehalt. Allerdings ist dem Fachmann aus der umfangreichen Literatur zu in situ-Hybridisierungsmethoden bekannt, dass und auf welche Weise die genannten Bestandteile variiert werden können. Bezüglich der Stringenz der Hybridisierungsbedingungen gilt das oben im Zusammenhang mit dem Hybridisierungspuffer Gesagte.

Das "Abwaschen" der nicht gebundenen Nukleinsäuresondenmoleküle erfolgt üblicherweise bei einer Temperatur im Bereich von 44 °C bis 52 °C, bevorzugt von 44 °C bis 50 °C und besonders bevorzugt bei 46 °C für eine Dauer von 10 - 40 Minuten, vorzugsweise für 15 Minuten.

5

10

In einer alternativen Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens werden die erfindungsgemäßen Nukleinsäuresondenmoleküle im sogenannten Fast-FISH-Verfahren zum spezifischen Nachweis der angegebenen Ziel-Organismen eingesetzt. Das Fast-FISH-Verfahren ist dem Fachmann bekannt und z.B. in der deutschen Patentanmeldung DE 199 36 875.9 und der internationalen Anmeldung WO 99/18234 beschrieben. Auf die in diesen Dokumenten enthaltene Offenbarung zur Durchführung der dort beschriebenen Nachweisverfahren wird hiermit ausdrücklich Bezug genommen.

15 Die spezifisch hybridisierten Nukleinsäuresondenmoleküle können anschließend in den jeweiligen Zellen detektiert werden. Voraussetzung hierfür ist, dass das Nukleinsäuresondenmolekül nachweisbar ist, z.B. dadurch dass das Nukleinsäuresondenmolekül durch kovalente Bindung mit einen Marker verknüpft ist. Als detektierbare Marker werden z.B. fluoreszierende Gruppen wie z.B. CY2 20 (erhältlich von Amersham Life Sciences, Inc., Arlington Heights, USA), CY3 (ebenfalls erhältlich von Amersham Life Sciences), CY5 (ebenfalls zu beziehen von Amersham Life Sciences), FITC (Molecular Probes Inc., Eugene, USA), FLUOS (erhältlich von Roche Diagnostics GmbH, Mannheim, Deutschland), TRITC (erhältlich von Molecular Probes Inc. Eugene, USA) oder FLUOS-PRIME verwendet, die dem Fachmann alle wohlbekannt sind. Auch chemische Marker, 25 radioaktive Marker oder enzymatische Marker wie Meerrettich-Peroxidase, saure Phosphatase, alkalische Phosphatase, Peroxidase, können verwendet werden. Für jedes dieser Enzyme ist eine Reihe von Chromogenen bekannt, die anstelle des

natürlichen Substrates umgesetzt werden können, und entweder zu farbigen oder zu

fluoreszierenden Produkten umgesetzt werden können. Beispiele für solche Chromogene sind in der nachfolgenden Tabelle angegeben:

Tabelle

	,	

5	Enzyme	Chromogen
	1. Alkalische Phosphatase und	4-Methylumbelliferylphosphat (*),
	saure Phosphatase	Bis(4-Methyiumbelliferylphosphat), (*) 3-O-
10		Methylfluoreszein, Flavon-3-
		Diphosphattriammoniumsalz (*),
		p-Nitrophenylphosphatdinatriumsalz
	2. Peroxidase	Tyraminhydrochlorid (*), 3-(p-Hydroxyphenyl)-
		Propionsäure (*), p-Hydroxyphenethyl-
15		alkohol(*), 2,2'-Azino-di-3-
		ethylbenzthiazolinsulfonsäure (ABTS), ortho-
		Phenylendiamindihydrochlorid, o-Dianisidin, 5-
		Aminosalicylsäure, p-Ucresol (*), 3,3'-
		dimethyloxybenzidin, 3-Methyl-2-
20		benzothiazolinhydrazon, Tetramethylbenzidin
	3. Meerrettichperoxidase	H ₂ O ₂ + Diammoniumbenzidin
		H_2O_2 + Tetramethylbenzidin
	4. β-D-Galaktosidase	o-Nitrophenyl-β-D-galaktopyranosid,
		4-Methylumbelliferyl-β-D-galaktosid
25	5. Glukoseoxidase	ABTS, Glukose und Thiazolylblau

^{*}Fluoreszenz

Schließlich ist es möglich, die Nukleinsäuresondenmoleküle so zu gestalten, dass an ihrem 5'- oder 3'-Ende eine weitere zur Hybridisierung geeignete 30

WO 02/103043

Nukleinsäuresequenz vorhanden ist. Diese Nukleinsäuresequenz umfasst wiederum ca. 15 bis 1.000, bevorzugt 15 – 50 Nukleotide. Dieser zweite Nukleinsäurebereich kann wiederum von einem Nukleinsäuresondenmolekül erkannt werden, welches durch eines der oben erwähnten Mittel nachweisbar ist.

5

10

Eine weitere Möglichkeit besteht in der Kopplung der nachweisbaren Nukleinsäuresondenmoleküle mit einem Hapten, das anschließend mit einem das Hapten erkennenden Antikörper in Kontakt gebracht werden kann. Als Beispiel für solch ein Hapten kann Digoxigenin angeführt werden. Dem Fachmann sind über die angegebenen Beispiele hinaus auch noch weitere wohlbekannt.

Die abschließende Auswertung ist abhängig von der Art der Markierung der verwendeten Sonde möglich mit einem Lichtmikroskop, Epifluoreszenzmikroskop, Chemoluminometer, Fluorometer u.a.

15

20

Ein wichtiger Vorteil des in dieser Anmeldung beschriebenen Verfahrens zum spezifischen Schnellnachweis bierschädlicher Bakterien gegenüber den weiter oben beschriebenen traditionellen Nachweismethoden ist die Schnelligkeit. Im Vergleich zu herkömmlichen Kultivierungsverfahren, die sieben bis zwölf Tage für den Nachweis benötigen, liegt das Ergebnis bei Anwendung des erfindungsgemäßen

Verfahrens innerhalb von 48 Stunden vor.

Ein weiterer Vorteil liegt im gleichzeitigen Nachweis aller relevanten bierschädlichen Milchsäurebakterien sowie gleichzeitig parallel möglichen Nachweis der gram-negativen Bierschädlinge.

25

Ein weiterer Vorteil liegt in der Fähigkeit zur Unterscheidung zwischen den verschiedenen Spezies der Gattung *Lactobacillus*. Diese ist durch die Verwendung unterschiedlich markierter Nukleinsäuresondenmoleküle leicht und zuverlässig möglich.

Ein weiterer Vorteil liegt in der Spezifität dieses Verfahrens. Durch die verwendeten Nukleinsäuresondenmoleküle können sowohl spezifisch die Gattung Lactobacillus als auch hochspezifisch die Spezies Lactobacillus coryniformis, Lactobacillus perolens, Lactobacillus buchneri, Lactobacillus plantarum, Lactobacillus fructivorans, Lactobacillus lindneri, Lactobacillus casei, Lactobacillus brevis sowie zusätzlich die Spezies Pediococcus damnosus nachgewiesen und visualisiert werden. Ebenso können sowohl spezifisch die Gattung Pectinatus als auch hochspezifisch die Spezies Pectinatus frisingensis und Pectinatus cerevisiiphilus sowie zusätzlich die Spezies Megasphaera cerevisiae nachgewiesen und visualisiert werden. Durch die Visualisierung der Bakterien kann eine gleichzeitige visuelle Kontrolle stattfinden. Falsch positive Ergebnisse sind somit ausgeschlossen.

Insgesamt stellt die Möglichkeit des gleichzeitigen Nachweises der genannten Keime einen wesentlichen Vorteil gegenüber dem Stand der Technik dar. Der Einsatz von entsprechenden Mischungen von Sonden, insbesondere der vorangehend als bevorzugte Sonden bezeichneten Sonden, ermöglicht bspw. den gleichzeitgen Nachweis aller genannten Keime. Das ist ein immenser Vorteil, da somit alle in der Praxis relevanten bierschaedlichen Bakterien in einem Schritt erfasst werden.

- 20 Ein weiterer Vorteil gegenueber dem Stand der Technik ist die konkrete Zeitersparnis: die Hybridisierung dauert im Stand der Technik in der Regel 4 Stunden, beim erfindungsgemäßen Verfahren nur 1,5 Stunden.
- Ein weiterer Vorteil des erfindungsgemäßen Verfahrens liegt in der leichten

 Handhabbarkeit. So können durch das Verfahren leicht große Mengen an Proben auf
 das Vorhandensein der genannten Bakterien getestet werden.

Das erfindungsgemäße Verfahren kann vielfältig angewendet werden.

Es können sowohl klare als auch hefetrübe Biere analysiert werden, außerdem z.B. Hefeproben (Reinzucht-, Ernte- oder Betriebshefen und Hefebodensätze) und Spülwässer.

- 5 Ein weiteres Anwendungsgebiet für das erfindungsgemäße Verfahren ist die mikrobiologische Kontrolle sämtlicher Lebensmittel, bei denen die nachgewiesenen Bakterien als Lebensmittelverderber eine Rolle spielen.
- Erfindungsgemäß werden weiterhin Kits zur Durchführung des erfindungsgemäßen
 Verfahrens zur Verfügung gestellt. Die in diesen Kits enthaltene
 Hybridisierungsanordnung ist z.B. in der deutschen Patentanmeldung 100 61 655.0
 beschrieben. Auf die in diesem Dokument enthaltene Offenbarung bezüglich der in situ-Hybridisierungsanordnung wird hiermit ausdrücklich Bezug genommen.
- 15 Außer der beschriebenen Hybridisierungsanordnung (als VIT-Reactor bezeichnet) umfassen die Kits als wichtigsten Bestandteil die jeweilige Hybridisierungslösung mit den weiter oben beschriebenen für die nachzuweisenden Mikroorganismen spezifischen Nukleinsäuresondenmolekülen (als VIT-Lösung bezeichnet). Weiterhin ist jeweils enthalten der entsprechende Hybridisierungspuffer (Solution C) und ein
- Konzentrat der entsprechenden Waschlösung (Solution D). Weiterhin sind enthalten gegebenenfalls Fixierungslösungen (Solution A und Solution B), eine zusätzliche Zellaufschlusslösung (Breaker_2) sowie gegebenenfalls eine Einbettlösung (Finisher). Finisher sind im Handel erhältlich, sie verhindern u.a. das rasche Ausbleichen fluoreszierender Sonden unter dem Fluoreszenzmikroskop.
- Gegebenenfalls sind Lösungen zur parallelen Durchführung einer Positivkontrolle (Positive Control) sowie einer Negativkontrolle (Negative Control) enthalten.

Das folgende Beispiel soll die Erfindung erläutern, ohne sie einzuschränken:

Beispiel

Spezifischer Schnellnachweis bierschädlicher Bakterien in einer Probe

5 Eine Probe wird in geeigneter Weise 20 – 44 h kultiviert (z.B. NBB-Medium, 48 h, 28 °C).

Ein Aliquot der Kultur wird zentrifugiert (5 min, 8 000 Upm, RT), der Überstand wird verworfen und das Sediment in einem geeigneten Volumen Fixierungslösung (Solution A, 50% Ethanol) resuspendiert.

Anschließend wird ein geeignetes Aliquot der fixierten Zellen (bevorzugt 40 μ l) auf einen Objektträger aufgebracht und getrocknet (46 °C, 30 min oder bis vollständig trocken).

15

20

25

10

Anschließend werden die getrockneten Zellen vollständig dehydratisiert durch Zusatz einer weiteren Fixierungslösung (Solution B, Ethanol absolut, bevorzugt 40 µl). Der Objektträger wird erneut getrocknet (Raumtemperatur, 3 min oder bis vollständig trocken). Zum vollständigen Zellaufschluss wird ein geeignetes Volumen der Zellaufschlusslösung (Breaker_2, bevorzugt 40 µl) auf den Objektträger aufgebracht und der Objektträger inkubiert (10 min, RT).

Die Zellaufschlusslösung wird durch Eintauchen des Objektträgers in ein mit destilliertem Wasser gefülltes Gefäß, bevorzugt den VIT-Reactor, abgewaschen und der Objektträger anschließend in seitlicher Stellung getrocknet.

Anschließend wird auf die fixierten, dehydratisierten Zellen die Hybridisierungslösung (VIT-Lösung) mit den weiter oben beschriebenen für die jeweils nachzuweisenden Mikroorganismen spezifischen

30 Nukleinsäuresondenmolekülen aufgebracht. Das bevorzugte Volumen beträgt 40 μl.

Der Objektträger wird anschließend einer mit Hybridisierungspuffer (Solution C, entspricht der Hybridisierungslösung ohne Oligonukleotide) befeuchteten Kammer, bevorzugt dem VIT-Reactor inkubiert (46 °C, 90 min).

Anschließend wird der Objektträger aus Kammer entnommen, die Kammer mit Waschlösung befüllt (Solution D, 1:10 verdünnt in destilliertem Wasser) und der Objektträger in dieser inkubiert (46 °C, 15 min).

Anschließend wird die Kammer mit destilliertem Wasser befüllt, der Objektträger kurz eingetaucht und anschließend in seitlicher Stellung luftgetrocknet (46 °C, 30 min oder bis vollständig trocken).

Anschließend wird der Objektträger in einem geeigneten Medium (Finisher) eingebettet.

15

Abschließend wird die Probe mit Hilfe eines Fluoreszenzmikroskops analysiert.

PATENTANSPRÜCHE

5	1. Oligonukleotid, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus
	Oligonukleotiden mit einer der nachfolgenden Nukleotidsequenz (jeweils in
	5'-> 3'-Richtung)
	TGG TGA TGC AAG CAC CAC
	ATG MTG ATG CAA GCA CCA R
10	CAT GCG GTC TCC GTG GTT
	ACG CTG AGT GGC GCG GGT
	GCG GGA CCA TCC AAA AGT G
	GGC GGC AGG GTC CAA AAG
	CGT CAC GCC GAC AAC AGT
15	GGC GGC TAG TTC CCT AAA
	ACCGT CAA CCC TTG AAC AGT
	GAC TCC CGA AGG TTA TCT
	TCG GTC AGA TCT ATC GTC
	GCT ACG TAT CAC AGC CTT
20	GCG GCG GAC TCC GTA AAG
	GCT ACC CAY GCT TTC GAG
	CCA ATG CAC TTC TTC GGT
	GCT CGC TCC CTA AAA GGC
	ACT GCA AGC AGC TTC GGT
25	CGC CGC GGA TCC ATC CAA
	TGC TTT CGA GAC CTC AGC
	TTA CAA GAC CAG ACA GCC
	ACC GTC AAC CCT TGA ACA GT
	ACG CCG CGG GAC CAT CCA

30 AGT TCG CCA CTC ACT CAA

CGC TAC CCA TGC TTT CGK G CCA CTA CCC ATG CTT TCG AG CAA GCA CCA GCT ATC AGT ACG TCA TTC AAC GGA AGC 5 AGC TTC GAT GCA AGC ATC **TACAAGACCAGACAGCCG GTTACAAGACCAGACAGC** ACAAGACCAGACAGCCGC **CGTCAGTTACAAGACCAG** 10 GCGTCAGTTACAAGACCA GAGACCTCAGCGTCAGTT **AGCGTCAGTTACAAGACC** CAAGACCAGACAGCCGCC ACCCATGCTTTCGAGACC ACGTATTACCGCGGCTCG TAAAAAACCGCCTGCGC **ATGCTTTCGAGACCTCAG** CCATGCTTTCGAGACCTC TGCTTTCGAGACCTCAGC 20 **CATGCTTTCGAGACCTCA CCCATGCTTTCGAGACCT AGACCTCAGCGTCAGTTA** CTTTCGAGACCTCAGCGT CGAGACCTCAGCGTCAGT 25 **GCTTTCGAGACCTCAGCG TCGAGACCTCAGCGTCAG** TTTCGAGACCTCAGCGTC TTCGAGACCTCAGCGTCA TACGTATTACCGCGGCTC

AAAAAACCGCCTGCGCT

30

PCT/EP02/06808

- 73 -

	GCTTCGATGCAAGCATCT
	CAGCTTCGATGCAAGCAT
	ATCAGCTTCGATGCAAGC
	TCAGCTTCGATGCAAGCA
5	CAGCGTCAGTTACAAGAC
	AAGACCAGACAGCCGCCT
	TACCCATGCTTTCGAGAC
	TAGCTCCCGAAGGTTACT
	CGAAGGTTACTCCACCGG
10	CCGAAGGTTACTCCACCG
	GCTCCCGAAGGTTACTCC
	CCCGAAGGTTACTCCACC
	TCCCGAAGGTTACTCCAC
	CTCCCGAAGGTTACTCCA
15	CCGTCAACCCTTGAACAG
	CATTCAACGGAAGCTCGT
	ACCGTCAACCCTTGAACA
	CTTAGCCTCACGACTTCG
	TACCGTCAACCCTTGAAC
20	AACGGAAGCTCGTTCGAC
	TTAGCCTCACGACTTCGC
	GCAAGCACGTCATTCAAC
	TCGCCACTCGCTTCATTG
	TCAACGGAAGCTCGTTCG
25	TTCAACGGAAGCTCGTTC
	CAAGCACGTCATTCAACG
	CACGTCATTCAACGGAAC
	TCATTCAACGGAAGCTCG
	TGACTCCCGAAGGTTATC
30	CGTCATTCAACGGAAGCT

	GCTTAGCCTCACGACTTC
	TTCGCCACTCGCTTCATT
	GTCATTCAACGGAAGCTC
	CCTGCTTCTGGGCAGATT
5	CTGCTTCTGGGCAGATTT
	GCACGTCATTCAACGGAA
	CAACGGAAGCTCGTTCGA
	ACGGAAGCTCGTTCGACT
	AGCACGTCATTCAACGGA
10	TCTGGGCAGATTTCCCAC
	CGGAAGCTCGTTCGACTT
	AAGCACGTCATTCAACGG
	GTTCGCCACTCGCTTCAT
	CCCTGCTTCTGGGCAGAT
15	CTGACTCCCGAAGGTTAT
	TGCTTCTGGGCAGATTTC
	TTCTGGGCAGATTTCCCA
	ACTCCCGAAGGTTATCTC
	CTTCTGGGCAGATTTCCC
20	CTGGGCAGATTTCCCACG
	ACTAATACGCCGCGGGAT
	GTGCAAGCACGTCATTCA
	ACGGCTGACTCCCGAAGG
	TTAGACGGCTGACTCCCG
25	GTCACACCGTGAGCAGTT
	CGTCACACCGTGAGCAGT
	CCACTCGGTCAGATCTAT
	GATGCAAGCACCAGCTAT
	TCGGTCAGATCTATCGTC
30	CGGTCAGATCTATCGTCA

- 75 **-**

	CTCGGTCAGATCTATCGT
	TCACACCGTGAGCAGTTG
	CCGTCACACCGTGAGCAG
	CTGATGCAAGCACCAGCT
5	CGGCGGACTCCGTAAAGC
	GCTGATGCAAGCACCAGC
	ACCGTCACACCGTGAGCA
	CAGATGCAGACCAGACAC
	TGATGCAAGCACCAGCTA
10	AGTTAGGAGACCTCGTTC
	GGCGGACTCCGTAAAGGT
	GTTAGGAGACCTCGTTCG
	AGTTGCTCTCACGGTCGT
	GCACCAGCTATCAGTTAG
15	TACCGTCACACCGTGAGC
	AGATACCGTCACACCGTG
	TAGATACCGTCACACCGT
	TGCTCTCACGGTCGTTCT
	ACCATGTGGTTCTCGTTG
20	ATGCAAGCACCAGCTATC
	GGCGGCGGACTCCGTAAA
	AGGCGGCGGACTCCGTAA
	CACACCGTGAGCAGTTGC
	TTAGATACCGTCACACCG
25	GAACCATGTGGTTCTCGT
	GCTCTCACGGTCGTTCTT
	CACCAGCTATCAGTTAGG
	GCCACTCGGTCAGATCTA
	GATACCGTCACACCGTGA
30	TCAGATGCAGACCAGACA

TAGGCGGCGGACTCCGTA CCATGTGGTTCTCGTTGT CAAGCACCAGCTATCAGT CGCTGAGTGGCGCGGGTT CCGGATTCCGACGACGTT **CGCCAACCTTCCCAGATT** ACGACGTTTCACGTGTGT **CGACGACGTTTCACGTGT** CAAGTCCACAGTCTCGGT 10 CTACCCAGCGGTGGCGGT **AACCTGGCATGTTACCGT GCGCACAGCACCCCTTCT** ACCAGTCCTTAACGGTCT AGGTCAAGTCCACAGTCT 15 TTCCCCACGTCTACCTCT TCCACTCCCAACCTATCT **GGGCTTCATTTCTGGGCT** GATTCTACGTCCGAGGCT TGCACAACTTAGCCTCCT 20 CTTGCGCACAGCACCCCT **AGTTCCCCACGTCTACCT GCTCCGGCTTTTAAACCT AGCCTCCCCAGGAAACCT GTTGGTTGCTTCCCTACT** 25 GGCGGTGGCGCGCAACT **CCCCACGTCTACCTCTAT** CTTCCACTCCCAACCTAT TCGCCAACCTTCCCAGAT TTGGTCCGCTCCGTACAT 30 **GCTGTGTCAACACCCAAT**

- 77 **-**

	GCCAACCTTCCCAGATTG
	GACGACGTTTCACGTGTG
	TACCCAGCGGTGGCGGTG
	GCACAACTTAGCCTCCTG
5	GCGGTGGCGCGCAACTG
	ACCCAGCGGTGGCGGTGG
	CGGTGGCGCGCAACTGG
	TTGATTTCACCTACGGGG
	CACGCTGAGTGGCGCGGG
10	AGGATCCTGAACTGAGGG
	TCAAGTCCACAGTCTCGG
	CAGCGGTGGCGGTGGCGG
	CCACGCTGAGTGGCGCGG
	TCCATACGGTACCACCGG
15	CCGTCACGCCGACAACAG
	ACCGTCACGCCGACAACA
	ATACCGTCACGCCGACAA
	TACCGTCACGCCGACAAC
	GATACCGTCACGCCGACA
20	GGATACCGTCACGCCGAC
	ACGCCGACAACAGTTACT
	GGCTCGCTCCCTAAAAGG
	CTCTGCCGACCATTCTTC
	CTGCCGACCATTCTTCTC
25	CGCCGACAACAGTTACTC
	CACGCCGACAACAGTTAC
	TCACGCCGACAACAGTTA
	TCTGCCGACCATTCTTCT
	ACAACAGTTACTCTGCCG
30	CGGCTCGCTCCCTAAAAG

PCT/EP02/06808

- 78 **-**

	GACAACAGTTACTCTGCC
	ACGGCTCGCTCCCTAAAA
	CGACAACAGTTACTCTGC
	CCGACAACAGTTACTCTG
5	ACTCTGCCGACCATTCTT
	CTCGCTCCCTAAAAGGGT
	TGCCGACCATTCTTCTCC
	GCCGACCATTCTTCTCCA
	CGCCATCTTTCAGCCAAG
10	GACGGCTCGCTCCCTAAA
	CGACCATTCTTCTCCAAC
	GTCACGCCGACAACAGTT
	CCTGATCTCTCAGGTGAT
	AACAGTTACTCTGCCGAC
15	TACTCTGCCGACCATTCT
	CCGACCATTCTTCTCCAA
	GCCGACAACAGTTACTCT
	TTACTCTGCCGACCATTC
	TCCCTAAAAGGGTTACGC
20	CAACAGTTACTCTGCCGA
	AGACGGCTCGCTCCCTAA
	ACGCCATCTTTCAGCCAA
	AACCTGATCTCTCAGGTG
	ACTGCAAGCAGCTTCGGT
25	CGTCCACTGCAAGCAGCT
	GTCAATCAACGTCCACTG
	CACTGCAAGCAGCTTCGG
	GTCTGAATGGTTATGCGG
	TCGACGTCAGTGCGTTCG
30	CCACTGCAAGCAGCTTCG

WO 02/103043

- 79 **-**

	AAGCAGCTTCGGTCGACC
	AACGTCCACTGCAAGCAC
	GTCGACGTCAGTGCGTTC
5	TCCACTGCAAGCAGCTTC
	GCAGCTTCGGTCGACGTC
	TCAATCAACGTCCACTGC
	ACGTCCACTGCAAGCAGC
	TCAACGTCCACTGCAAGC
10	CAAGCAGCTTCGGTCGAC
	CGACGTCAGTGCGTTCGA
	GCAAGCAGCTTCGGTCGA
	CAGCTTCGGTCGACGTCA
	CAATCAACGTCCACTGCA
15	CAACGTCCACTGCAAGCA
	GACGTCAGTGCGTTCGAC
	GTCCACTGCAAGCAGCTT
	ATCAACGTCCACTGCAAG
	CCGTCAAAGGACTAACAC
20	GGTCTGAATGGTTATGCG
	CGTCAATCAACGTCCACT
	CAGTTACTCTAGTCCCTG
	AGCTTCGGTCGACGTCAG
	CTGCAAGCAGCTTCGGTC
25	CTAGTCCCTGTTCTTCTC
	GGATACCGTCAAAGGACT
	AGCAGCTTCGGTCGACGT
	ACGTCAATCAACGTCCAC
	GCTTCGGTCGACGTCAGT
30	ACGTCAGTGCGTTCGACT

TGCAAGCAGCTTCGGTCG

- 80 -

	ACCATGTGGTCTGAATGG
	TCCCTAAAAGGGTTACCC
	CTATCATTAGGCGCAGCT
	ACTATCATTAGGCGCAGC
5	GGCGCAGCTCGTTCGACT
	GCGGCAGGCTCCAAAAGG
	ATTAGGCGCAGCTCGTTC
	ATCATTAGGCGCAGCTCG
	AGGCGCAGCTCGTTCGAC
10	CGGCAGGCTCCAAAAGGT
	TCATTAGGCGCAGCTCGT
	GCGCAGCTCGTTCGACTT
	TTAGGCGCAGCTCGTTCG
	GGCAGGCTCCAAAAGGTT
15	TATCATTAGGCGCAGCTC
	GCAGGCTCCAAAAGGTTA
	CGCAGCTCGTTCGACTTG
	CATTAGGCGCAGCTCGTT
	TAGGCGCAGCTCGTTCGA
20	TAGATACCGTCGCGACGT
	TTAGATACCGTCGCGACG
	ATACCGTCGCGACGTGAG
	TACCGTCGCGACGTGAGC
	GTTAGATACCGTCGCGAC
25	GATACCGTCGCGACGTGA
	ACCGTCGCGACGTGAGCA
	CAGGCTCCAAAAGGTTAC
	CACGCCCGTTCTTCTCTA
	GCGACGTGAGCAGTTACT
30	CGCGACGTGAGCAGTTAC

AGGCGGCAGGCTCCAAAA AGTTACTCTCACGCCCGT **GATAGCACAAAGGCCATC** 5 **TCGCGACGTGAGCAGTTA** CCACCTTAGGCGGCAGGC ACCTTAGGCGGCAGGCTC TAGGCGGCAGGCTCCAAA GCAGTTACTCTCACGCCC 10 **CGACGTGAGCAGTTACTC** CAGTTACTCTCACGCCCG CCATGCGGTCTCCGTGGT CATGCGGTCTCCGTGGTT TGCGGTCTCCGTGGTTAT 15 GACCATGCGGTCTCCGTG **GGTGATGCAAGCACCACC** CATCTTTTACCCGGAGAC ATGCGGTCTCCGTGGTTA AGACCATGCGGTCTCCGT 20 **GTGATGCAAGCACCACCG** ATTGGTGATGCAAGCACC TGATGCAAGCACCACCGC **ACCATGCGGTCTCCGTGG** TTGGTGATGCAAGCACCA 25 CTTTTACCCGGAGACCAT **ATCTTTTACCCGGAGACC** TTACCCGGAGACCATGCG **TCTTTTACCCGGAGACCA GGTCTCCGTGGTTATACG GATGCAAGCACCACCGCA** 30

GCACAAAGGCCATCTTTC

- 82 -

	CGGTCTCCGTGGTTATAC
	TTTACCCGGAGACCATGC
	TGCAAGCACCACCGCAAA
5	GGAGACCATGCGGTCTCC
	GCAAGCACCACCGCAAAC
	TTTTACCCGGAGACCATG
	AGCACCACCGCAAACTGA
	AAGCACCACCGCAAACTC
10	CCATCTTTTACCCGGAGA
	ATGCAAGCACCACCGCAA
	GTCTCCGTGGTTATACGG
	GCGGTCTCCGTGGTTATA
	CAAGCACCACCGCAAACT
15	TCTCCGTGGTTATACGGT
	CTCCGTGGTTATACGGTA
	GCCATCTTTTACCCGGAG
	CGCCATCTTTTACCCGGA
	CAGCTGATCTCTCAGCCT
20	CGCAAACTGACCAAACCT
	AAGCTCGGACCATGCGGT
	CTTTCAAGCTCGGACCAT
	TTTCAAGCTCGGACCATG
	GCCATCTTTCAAGCTCGG
25	CAAGCTCGGACCATGCGC
	AGCCATCTTTCAAGCTCG
	TCAAGCTCGGACCATGCG
	AGCTCGGACCATGCGGTC
	TTCAAGCTCGGACCATGC
30	CGAAGCCATCTTCAAGC

GAGACCATGCGGTCTCCG

GCTCGGACCATGCGGTCC ATCTTTCAAGCTCGGACC CATCTTTCAAGCTCGGAC CAT GCG GCC TTT AGA TCG TCC GAC ACT CCA GTC CGG ATA GTG CCG TTC GTC CCC TTG CTC CGG CAC AGA AAG GCCCC TTA GCC GGC TTC GGG GCGGCCCTTAGCCGGCTT TGCGGCCCTTAGCCGGCT 10 CCTTGCGGCCCTTAGCCG **CGGCCCTTAGCCGGCTTC** TTGCGGCCCTTAGCCGGC TGCGCCGTTACCGTCACC 15 GGCCCTTAGCCGGCTTCG **GCGCCGTTACCGTCACCA CGCACTTTTAAGATCCGC GTGCGCCGTTACCGTCAC** CGCCGTTACCGTCACCAA 20 AGACGGTCGGTGCCTTGC **GCCCTTAGCCGGCTTCGG** GGTGCGCCGTTACCGTCA GACGGTCGGTGCCTTGCG TGCCTTGCGGCCCTTAGC 25 GCCTTGCGGCCCTTAGCC **TGACCTGCGATTAGTAGC** CTTGCGGCCCTTAGCCGG **TGGTGCGCCGTTACCGTC** GACCTGCGATTAGTAGCG

CCTTAGCCGGCTTCGGGT

30

- 84 -

	CCGCACTTTTAAGATCCG
	CTGACCTGCGATTAGTAG
	GTGCCTTGCGGCCCTTAG
	ACGGTCGGTGCCTTGCGG
5	TACTGCCATTCGTCCCCT
	GACCAGTTCGAATCCCAT
	CCTCAGTTCGGACCCCAT
	ACTGCCATTCGTCCCCTG
	TTCGGACCCCATCACGGG
10	GTTCGGACCCCATCACGG
	AGTTCGAATCCCATCACG
	ACCAGTTCGAATCCCATC
	CTCAGTTCGGACCCCATC
	CTGCCATTCGTCCCCTGC
15	ATCCGCTTAATGTTCCGC
	AAGCGACAGCTAAAAGCG
	ATGACCAGTTCGAATCCC
	TCCAGGATCGGCTCCTTT
	CTCCAGGATCGGCTCCTT
20	TCAGACGCAAACCCCTCT
	GCTCCAGGATCGGCTCCT
	CTCTTCCGGCGATAGACT
	GCGGCCTTTAGATCGTAT
	CTTCCGGCGATAGACTAT
25	CACGGCGTATGGGTATTG
	GGTTTGCTCCAGGATCGG
	CGCAAACCCCTCTTCCGG
	GGGTTTGCTCCAGGATCG
	TACGGTACCGTCACGGCG
30	ACGCA A ACCCCTCTTCCG

CGGCGATAGACTATTCAG GACACTCCAGTCCGGCAG CCAGGATCGGCTCCTTTC **AGACGCAAACCCCTCTTC TCCGGCGATAGACTATTC** ATCAGACGCAAACCCCTC **GTTTGCTCCAGGATCGGC GCAAACCCCTCTTCCGGC** CCGACACTCCAGTCCGGC 10 **CCTCTTCCGGCGATAGAC** TCTTCCGGCGATAGACTA ACGGCGTATGGGTATTGA CCGGCGATAGACTATTCA CGACACTCCAGTCCGGCA 15 TCCGGCAGTTTCAATCCC **TGCTCCAGGATCGGCTCC ATGCGGCCTTTAGATCGT** ATCCCTGGCACTCAATGT **AATCAGACGCAAACCCCT** 20 CAAACCCCTCTTCCGGCG **TCATGCGGCCTTTAGATC** GACGCAAACCCCTCTTCC TGCGGCCTTTAGATCGTA **TCTCTATCCCTGGCACTC** 25 GGCTCCTTTCGCTTCCCT CAGGATCGGCTCCTTTCG CCG CAC TTT TAA GAT CCG GAT CCG CTT AGT CAT CCG CTA CTG CCA TTC GTC CCC.

- 2. Verfahren zum Nachweis von bierschädlichen Bakterien in einer Probe, umfassend die Schritte
- Kultivierung der in der Probe enthaltenen Bakterien,
- 5 Fixierung der in der Probe enthaltenen Bakterien,
 - Inkubation der fixierten Bakterien mit mindestens einem Oligonukleotid nach Anspruch 1,

um eine Hybridisierung herbeizuführen,

- Entfernen bzw. Abwaschen der nicht hybridisierten Oligonukleotide und
- Detektieren, und ggf. Quantifizieren und Visualisieren, der bierschädlichen
 Bakterien mit

hybridisierten Oligonukleotiden.

- 3. Verfahren nach Anspruch 2, wobei es sich bei den bierschädlichen

 15 Bakterien um Milchsäurebakterien der Gattungen Lactobacillus und Pediococcus, insbesondere der Spezies Pediococcus damnosus, Lactobacillus coryniformis, Lactobacillus perolens, Lactobacillus buchneri Lactobacillus plantarum, Lactobacillus fructivorans, Lactobacillus lindneri, Lactobacillus casei, Lactobacillus brevis, oder um gram-negative Bakterien der Gattungen Pectinatus und

 20 Megasphaera, insbesondere der Spezies Pectinatus frisingensis, Pectinatus cerevisiiphilus, Megasphaera cerevisiae handelt.
 - 4. Verfahren nach Anspruch 2 oder 3, wobei die Probe eine Bierprobe, eine Hefeprobe oder eine Spülwasserprobe ist.
 - 5. Verfahren nach Anspruch 2 oder 3, wobei die Probe eine Lebensmittelprobe ist.
- Verwendung eines Oligonukleotids nach Anspruch 1 zum Nachweis von
 bierschädlichen Bakterien in einer Probe.

25

- 87 -

- Verwendung eines Oligonukleotids nach Anspruch 6, wobei es sich bei den bierschädlichen Bakterien um
 Milchsäurebakterien der Gattungen Lactobacillus und Pediococcus, insbesondere der

 Spezies Pediococcus damnosus, Lactobacillus coryniformis, Lactobacillus perolens,
 Lactobacillus buchneri Lactobacillus plantarum, Lactobacillus fructivorans,
 Lactobacillus lindneri, Lactobacillus casei, Lactobacillus brevis, oder um gramnegative Bakterien der Gattungen Pectinatus und Megasphaera, insbesondere der
 Spezies Pectinatus frisingensis, Pectinatus cerevisiiphilus, Megasphaera cerevisiae

 handelt.
 - 8. Kit zur Durchführung des Verfahrens nach einem der Ansprüche 2 bis 5, enthaltend mindestens ein Oligonukleotid nach Anspruch 1.
- 9. Kit nach Anspruch 8, in dem das mindestens eine Oligonukleotid in einer Hybridisierungslösung enthalten ist.
 - 10. Kit nach Anspruch 8 oder 9, weiter enthaltend eine Waschlösung und ggf. eine oder mehrere Fixierungslösungen sowie ggf. eine Zellaufschluss- bzw.

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 27. Dezember 2002 (27.12.2002)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/103043 A3

(51) Internationale Patentklassifikation7:

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP02/06808

C12Q 1/68

(22) Internationales Anmeldedatum:

19. Juni 2002 (19.06.2002)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

101 29 410.7

19. Juni 2001 (19.06.2001) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): VERMICON AG [DE/DE]; Emmy-Noether-Strasse 2, 80992 München (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BEIMFOHR, Claudia [DE/DE]; Blutenburgstrasse 32, 80636 München (DE). SNAIDR, Jiri [DE/DE]; Ludwig-Thoma-Strasse 17, 85256 Vierkirchen (DE).
- (74) Anwalt: NEUEFEIND, Regina; Maiwald Patentanwalts GmbH, Elisenhof, Elisenstrasse 3, 80335 München (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- (88) Veröffentlichungsdatum des internationalen
 Recherchenberichts: 25. September 2003

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

⋖

(54) Title: METHOD FOR THE SPECIFIC FAST DETECTION OF BACTERIA WHICH IS HARMFUL TO BEER

- (54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUM SPEZIFISCHEN SCHNELLNACHWEIS BIERSCHÄDLICHER BAKTERIEN
- (57) Abstract: The invention relates to a method for the specific fast detection of bacteria which is harmful to beer by in situhybridisation. The invention also relates to oligonucleotide probes suitable for use with said method and kits enabling the inventive detection method to be carried out.
- (57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft ein Verfahren zum spezifischen Schnellnachweis bierschädlicher Bakterien durch in situ-Hybridisierung, für das Verfahren geeignete Oligonukleotidsonden, sowie Kits, mit denen das Nachweisverfahren durchgeführt werden kann.

IMPRINATIONAL SEARCH REPORT

Internal Application No PCT/EP 02/06808

			C1/EP 02/00000		
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C12Q1/68					
According	to International Patent Classification (IPC) or to both national classific	ation and IPC			
	SEARCHED				
Minimum d IPC 7	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 C12Q				
Documenta	ation searched other than minimum documentation to the extent that s	such documents are included	in the fields searched		
Electronic	data base consulted during the international search (name of data ba	se and, where practical, sear	rch terms used)		
EPO-Ir	nternal, WPI Data, PAJ, SEQUENCE SEA	RCH, MEDLINE, E	MBASE, BIOSIS		
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rel	evant passages	Relevant to claim No.		
X	WO 95 07289 A (AMOCO CORP) 16 March 1995 (1995-03-16) claims 1,7,8,10-12; example 4		1-10		
X	WO 01 23605 A (BIOTECON DIAGNOSTICS GMBH ;FANDKE MARKUS (DE); GASCH ALEXANDER (DE) 5 April 2001 (2001-04-05) claim 9		1-10		
X	WO 00 65093 A (SCIENCE & TECHNOLOGY CORP; THOMPSON CURTIS T (US); SPIDLE JOSEPH A) 2 November 2000 (2000-11-02) claim 1		1-10		
X	EP 0 497 464 A (AMOCO CORP) 5 August 1992 (1992-08-05) claim 1	1-10			
Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family memb	bers are listed in annex.		
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but or priority date and cited to exit on priority claim(s) or invent of part cannot be considered. "X" document of part cannot be considered. "Y" document of part cannot be considered. "In the part cannot be considered."		or priority date and not cited to understand the invention "X" document of particular recannot be considered ninvolve an inventive ste "Y" document of particular recannot be considered to document is combined ments, such combination.	d after the international filing date in conflict with the application but principle or theory underlying the elevance; the claimed invention novel or cannot be considered to pe when the document is taken alone elevance; the claimed invention o involve an inventive step when the with one or more other such docupan being obvious to a person skilled		
	actual completion of the international search		ternational search report		
5 March 2003 24 06. 2003					
Name and r	nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer			
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Gabriels,	J		

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)					
This inte	rnational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:					
1.	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:					
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:					
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).					
Вох П	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)					
This Inte	emational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:					
se	ee supplemental sheet					
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.					
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.					
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:					
4. 🔀	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:					
	claim 1–10 (partially)					
Remark	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.					
	No protest accompanied the payment of additional search fees.					

Form PCT/ISA/210 (continuation of first sheet (1)) (July 1992)

EP02/06808

EP02/06808

The International Searching Authority has determined that this international application contains more than one invention or group of inventions, namely:

1. Claims 1-10 (all in part)

Invention 1:

An oligonucleotide according to SEQ. ID. No. 1 for determining beer spoilage bacteria; applications, methods and kits using or containing this oligonucleotide.

2. Claims 1-10 (all in part)

Invention 2:

An oligonucleotide according to SEQ. ID. No. 2 for determining beer spoilage bacteria; applications, methods and kits using or containing this oligonucleotide.

Inventions 3 to 442:

As invention 2, but restricted to SEQ. ID. Nos 3 to 442 (invention 3 being SEQ. ID. No. 3, ..., invention 442 being SEQ. ID. No. 442).

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Intermonal Application No PCT/EP 02/06808

Patent document cited in search report	Publication date	Patent famil member(s)	,	Publication date
WO 9507289 A	16-03-1995	US 54849 EP 06746 JP 85036 WO 95072 US 57053	50 A1 20 T 39 A1	16-01-1996 04-10-1995 23-04-1996 16-03-1995 06-01-1998
WO 0123605 A	05-04-2001	DE 199459 AU 72859 BR 00145 CA 23856 CN 13762 WO 01236 EP 12144 JP 20035100	00 A 18 A 52 A1 96 T 95 A2 50 A2	05-04-2001 30-04-2001 11-06-2002 05-04-2001 23-10-2002 05-04-2001 19-06-2002 18-03-2003
WO 0065093 A	02-11-2000	AU 46562 AU 46563 WO 00650 WO 00650	00 A 92 A2	10-11-2000 10-11-2000 02-11-2000 02-11-2000
EP 0497464 A	05-08-1992	EP 04974 JP 71779		05-08-1992 18-07-1995

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

PCT/EP 02/06808

			101/21 02/00000			
A. KLASS IPK 7	ifizierung des anmeldungsgegenstandes C12Q1/68					
Nach der In	sternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kla	assifikation und der IPK				
B. RECHE	RCHIERTE GEBIETE					
Recherchie IPK 7	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymb C12Q	oole)				
	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, s					
Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) EPO-Internal, WPI Data, PAJ, SEQUENCE SEARCH, MEDLINE, EMBASE, BIOSIS						
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN					
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	e der in Betracht kommend	den Teile Betr. Anspruch Nr.			
X	WO 95 07289 A (AMOCO CORP) 16. März 1995 (1995-03-16) Ansprüche 1,7,8,10-12; Beispiel	4	1-10			
Х	WO 01 23605 A (BIOTECON DIAGNOST; FANDKE MARKUS (DE); GASCH ALEXA 5. April 2001 (2001-04-05) Anspruch 9		1-10	,		
X	WO 00 65093 A (SCIENCE & TECHNOLE; THOMPSON CURTIS T (US); SPIDLE C2. November 2000 (2000-11-02) Anspruch 1	OGY CORP JOSEPH A)	1-10			
X	EP 0 497 464 A (AMOCO CORP) 5. August 1992 (1992-08-05) Anspruch 1		1-10			
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu hmen	X Siehe Anhang Par	atentfamilie			
"A" Veröffen aber nic "E" älteres D Anmeld "L" Veröffen scheine andere soll ode ausgefü	desondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist alteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldedatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldedatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmelden Prioritätsdatum veröffentlichtung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung ausgeführt) veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung ausgeführt) veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung ausgeführt veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung ausgeführt veröffentlichung von besonderer Bedeutung inch t					
eine Be "P" Veröffen	nutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	diese Verbindung für e	einen Fachmann naheliegend ist litglied derselben Patentfamilie ist			
	bschlusses der internationalen Recherche . März 2003		ternationalen Recherchenberichts 4 06. 2003			
Name und Po	ostanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Bevollmächtigter Bedie				

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 02/06808

Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blat	t 1)
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:	
Ansprüche Nr. weil sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich	
2. Ansprüche Nr. weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich	
3. Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.	
Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)	
Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:	
siehe Zusatzblatt	
Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche.	
2. Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.	
3. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.	
Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt: Ansprüche 1–10 (alle teilweise)	
Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt. Die Zahlung zusätzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Widerspruch.	

Formblatt PCT/ISA/210 (Fortsetzung von Blatt 1 (1))(Juli 1998)

WEITERE ANGABEN

PCT/ISA/ 210

Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere (Gruppen von) Erfindungen enthält, nämlich:

1. Ansprüche: Ansprüche 1-10 (alle teilweise)

Erfindung 1:

Ein Oligonukleotid nach SEQ ID NO:1 für die Bestimmung von bierschädlicher Bakterien. Anwendungen, Verfahren und Kits die dieses Oligonukleotid benutzen oder enthalten.

2. Ansprüche: Ansprüche 1-10 (alle teilweise)

Erfindung 2:

Ein Oligonukleotid nach SEQ ID NO:2 für die Bestimmung von bierschädlicher Bakterien. Anwendungen, Verfahren und Kits die dieses Oligonukleotid benutzen oder enthalten.

Erfindung 3 bis 442:

Wie Erfinding 2 aber beschränkt auf die SEQ ID No: 3 bis 442 (wo Erfindung 3 = SEQ ID No:3, ..., Erfindung 442 = SEQ ID No:442).

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen
PCT/EP 02/06808

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
WO 9507289	A	16-03-1995	US EP JP WO US	5484909 / 0674650 / 8503620 9507289 / 5705339 /	A1 T A1	16-01-1996 04-10-1995 23-04-1996 16-03-1995 06-01-1998
WO 0123605	Α	05-04-2001	DE AU BR CA CN WO EP JP		A A A1 T A2 A2	05-04-2001 30-04-2001 11-06-2002 05-04-2001 23-10-2002 05-04-2001 19-06-2002 18-03-2003
WO 0065093	Α	02-11-2000	AU AU WO WO		A A2	10-11-2000 10-11-2000 02-11-2000 02-11-2000
EP 0497464	A	05-08-1992	EP JP	0497464 7177900		05-08-1992 18-07-1995